

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II—Section 3—Sub-section (ii) प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 447]

नई दिल्ली, सोमवार, मार्च 14, 2011/फाल्गुन 23, 1932.

No. 447]

NEW DELHI, MONDAY, MARCH 14, 2011/PHALGUNA 23, 1932

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 522(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 7 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं.का.आ. 2972(अ) और 2973(अ) तारीख 16 दिसम्बर, 2010 में संयोजित करते हुए, भारत के राजपत्र, असाधारण, भाग-11, खंड 3, उप-खंड (ii) में प्रकाशनार्थ, उक्त पैरा के प्रयोजन के लिये नीचे विनिर्दिष्ट संपरिवर्तन लागत, पैकिंग प्रभार, पैकिंग सामग्री की लागत और सामग्री की प्रसंस्करण क्षति के मानकों को निर्धारित करती है, जो तत्काल प्रभाव से लागू होंगे।

(का)	सपारवतन लागत			रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और		** =	2.26
	बेग पर दो पोर्ट सहित			
	नॉन पीवीसी बे ग और बेग पर दो पोर्ट सहित	4 - 44.		2.26
(ख)	पैकिंग प्रभार			रुपये प्रति 100 मिलि में
	नॉन पी वीसी बेग इवी ओएच/ऑक्सीजन बे रियर प्रोपर्टी और			0.52
	बेग पर दो पोर्ट सहित			
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित			0.52
(ग)	पैकिंग सामग्री		2	रुपये प्रति 100 मिलि 🗓
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और			15.67
	बेग पर दो पोर्ट सहित		•	
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित			12.15
(घ)	प्रसंस्करण में पैकिंग सामग्री की प्रसंस्करण क्षति पैकिंग	सामग्री		* .
	नॉन पीवीसी बेग इवीओएच/ऑक्सीजन बेरियर प्रोपर्टी और			4%
	बेग पर दो पोर्ट सहित			
	नॉन पीवीसी बेग और बेग पर दो पोर्ट सहित			4%
	Γ _α	कां मं /118/2011/वि	ग्रफा सं १(२७)	/2011/ਫ਼ੀਪੀ/ਸ਼ਜਪੀਪੀਸ਼=ਵਿਕੀ =11

[कां.सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 522(E).— In Pursuance of paragraph 7 of the Drugs (Prices Control) order, 1995, read with No. S.O. 637(E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, in addition of the order of the Government of India in the Ministry Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 2972(E) & 2973(E) dated 16th December, 2010, published in the Gazette of India, extraordinary, part II, section – 3, sub-section (ii), hereby prescribes the norms for Conversion Cost, Packing Charges, Packing Materials and Process Loss for the purpose of the said paragraph, which shall come into force with immediate effect:

A.	Conversion Costs	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen Barrier Properties and two ports on bag	2.26
	Non PVC Bag with two port on bag	2.26
В.	Packing Charges	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen Barrier Properties and two ports on bag	0.52
	Non PVC Bag with two port on bag	0.52
C.	Packing Material	Rs. per 100ml bag
	Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	
	Barrier Properties and two port on bag	15.67
		15.67 12.15
D.	Barrier Properties and two port on bag	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag Process Loss	
D.	Barrier Properties and two port on bag Non PVC Bag with two port on bag Process Loss Packing Material Non PVC Bag with EVOH/Oxygen	12.15

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 523(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जिरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

Δ.

सारणी							
क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)		
1	2	3	4	5	6		
"1.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गेालियां	प्रत्येक बायलेयर्ड टिकिया में डोक्सोफाइलिन—400 मिग्रा (एक्सटेन्डेड रिलिज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट—10 मिग्रा. के बराबर	ब्लिस्टर	ल्यू./एल्यू. 44	.52 47.96		
2.	डोक्सोफाइलिन+ मोन्टील्यूकास्ट सोडियम गेालियां	डोक्सोफाइलिन—800 मिग्रा (एक्सटेन्डेड रिज़िज़ के समान) मोन्टील्यूकास्ट सोडियम मोन्टील्यूकास्ट—10 मिग्रा. के बराबर	ब्लिस्टर	त्यू./एल्यू. 58	.86 63.40"		

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के वास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शत के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के प्रिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.--II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 523(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation Strength	Pack Size	Ceiling Price 1 (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Each bilayered tablet contains Doxofylline-400mg (as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	44.52	47.96
Ż.	Doxofylline+ Montelukast Sodium Tablets	Doxofylline-800mg (as Extended Release) Montelukast Sodium eq. to Montelukast-10mg	10's Alu./Alu. Blister/Strip	58.86	63.40

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) This order shall be applicable to all manufacturers except for those manufacturers having obtained any stay order / interim relief from the Hon'ble Court in court matters against issuance of such price fixation notification for Doxofylline based formulations under the provision of DPCO, 1995.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 524(अ).— प्राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० अ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 766(अ), तारीख 28 मार्च, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	प्रत्येक वायल में सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—125 मिग्रा. के बराब	, ,	10. पयूल के लिए पानी)	.78 11.61
2.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—250 मिग्रा. के बराब		12. पयूल के लिए पानी)	94 13.94
3.	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—500 मिग्रा. के बराब	,	17. नयूल के लिए पानी)	24 18.57
! .	सेफोटोक्साइम इन्जैक्शन	सेफोटोक्साइम सोडियम सेफोटोक्साइम—1 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम इन्जैक्शन व		72 28.78"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट

- (क) जहां कहीं भी ब्रोमोब्यूटाइल रबर स्टोधर (लेटेक्ट की) के लिए रुपये 1.00 प्रति पैक अतिरिक्त जोड़े कहीं।
- (त) ो की हो विविर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पको पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भितित कर राजि (ह) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में ीयत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं। कर महाती, जब तक उसे छूट के लिये सरकाए रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) क्यानियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार कर वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्तता हो तो वह एनक्षणीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म- V में नुवित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन अकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का आ. १२(४) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (इ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिग्न अधिष वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्था के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम से 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) अपेषण मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 कि अने लागू होती हैं।
- (क) अन् अंभाव विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पानी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के निर्माणन कम्पानी के लिए अनिवार्य है कि सी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अवस्थान एक अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) १८४ ं आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार २०११ के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से भुगा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगें।
- (इ) अन्तर क अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी तमायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना अधिक्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुक्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के वर्णीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुक्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विभिन्नित/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिश्रिट हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक जरूरी शुक्क और या वेट से अधिक न हो। विभिन्निता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुसालन मार्थिशन करने के लिए दायी होंगे।
- (ं) यह सहस्मी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्म्हाशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी प्रतृतिक आष्ट्रा के तत्व मौजूद हो, तो यह रास्पी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्व के अर्थ के
- (ह) विनिर्मात यह विषणन कम्पनी, उक्त कथित अधिश्वामा की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यातम कृति का शर्ती का पालन नहीं करती हैं तो, विभावश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीयोओ, अल्लाक प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिकारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (व) १८ भनश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश ो पर्य कारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो मार्गियः

[कां. सं./日永/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप[्]निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 524(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 766(E), dated 28th March, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price	Equivalent MRP*(inclusive
110.				SILO	(Rs.)	of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Cefotaxime Injection	Each vial contair Cefotaxime Sodi Cefotaxime- 125	um eq. to	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		11.61
2.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodi Cefotaxime- 250	-	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		13.94
3.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodi Cefotaxime- 500	-	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		18.57
4.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime Sodi Cefotaxime- 1gn	•	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Injection)		28.78"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) Additional cost of Rs.1.00 per pack towards use of bromobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / igyar as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid to the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 10 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 525(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जिंगी काँ० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1465(अ), तारीख 15 जून, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकत कीमत (रु.)	सहि	सभी करो हेत समतुत्व्य अधिकतम इरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5		6
		प्रत्येक कैपसूल में				
"1.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–150 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर	15.14	16.31
2.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–300 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर	26.88	28.96
3.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	लस्टर	38.82	41.82
4.	रिफैम्पीसिन कैपसूल	रिफैम्पीसिन–600 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	त्रस्टर	51.22	55.17
5.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड कैपसूल	रिफैम्पीसिन450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड300 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि	त्रस्टर	42.94	46.25
		प्रत्येक घुलनशील टिकिया में				
6.	रिफेम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा.	६ का एएल_पत्ता		4.42	4.76

_

7.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	4.26	4.59
8.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—100 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	11.72	12.62
9.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–100 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–100 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	11.34	12.22
10.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	18.04	19.43
11.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजि़ड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	25.76	27.75
12.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा.	10 का एएल_ब्लिस्टर	25.16	27.10
13.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	६ का एएल_पत्ता	6.44	6.94
14.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—60 मिग्रा. आइसोनियाज़ि.ड—30 मिग्रा. पायराजिनामाइड—150 मिग्रा.	6 का एएल_ब्लिस्टर	6.20	6.68
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया	में		
15.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.26	9.97
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाजिड—75 मिग्रा.	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	9.50	10.23
17.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	36.34	39.15
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	36.98	39.83

-					
19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिग्र	6 का एएल_पत्ता ग्रा.	15.65	16.86
20.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल गोलियां		6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर प्रा.	16.03	17.27
21.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—75 मिग्रा. पायराजिनामाइड—400 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—275 मिः	6 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर प्रा.	21.20	22.84
22.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—225 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—150 मिग्रा. पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—400 मिः	6 का पत्ता/ब्लिस्टर प्रा.	31.70	34.15
23.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन—150 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—100 मिग्रा. पायराजिनामाइड—500 मिग्रा. इथामब्यूटोल एचसीएल—267 मि	3 का पत्ता/ब्लिस्टर ग्रा.	11.42	12.30
24.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा.	10 का एएल_पत्ता	43.98	47.38
25.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड गोलियां	रिफैम्पीसिन–450 मिग्रा. आइसोनियाज़िड–300 मिग्रा. प्रत्येक किट में	10 का एएल_पीवीडीसी/ पीवीसी फिल्म ब्लिस्टर	44.48	47.91
26.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफेम्पीसिन—450 मिग्रा का 1 कैंपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा और आइसोनियाजिड—300 मिग्रा. की	2 का किट (1 कैपसूल+1 गोली) 1 गोली	7.46	8.04
27.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाज़िड+ इथामब्यूटोल+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन—450 मिग्रा. का 1 कैपसूल इथामब्यूटोल—800 मिग्रा. और आइसोनियाज़िड—300 मिग्रा. की पायराजिनामाइड—750 मिग्रा. की		10.84	11.68"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर शास कर को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुट्डा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो ए। उन्हें एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूर्वित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन उनकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का रा 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और लेक्सूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न आंवह वितरण श्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विष्टा रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनीं के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीर्न के पान नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम जें. 5 में विशेषीकृत है, लाग् हागे।
- (ड.) ओषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकवाओं वार्य आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह वे इस विनिर्मिति पैक पर आंषध एवं प्रसाधन अधिनियम, १९४० की शर्ते लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन करावि के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विविधित के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए का निर्धित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अविधान पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के अधार पर निकाली गई अधिकतम काम्यः उत्पाद शुल्क और वट की वर्तमान दरों क अप्राप्त 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरां कीमत से अधिक नहीं हार्गात
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदश कं। भत. यथा लागू सरकारी लेबी/करों के भुगतान की विद् के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी रामायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जरूर आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस उन्ने के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उन्नय शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुकार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्ति के उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्मात विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुवान स्तिनिश्चत करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मृलेशन्/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसा ना अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शतं के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता न इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये अव्यक्त मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवस्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीडिंट 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-][] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 525(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National

Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1465(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Rifampicin Capsule	Each Capsule contains Rifampicin -150 mg	10's Strip/Blister	15.14	16.31
2.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -300 mg	10's Strip/Blister	26.88	28.96
3.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -450 mg	10's Strip/Blister	38.82	41.82
4.	Rifampicin Capsule	Rifampicin -600 mg	10's Strip/Blister	51.22	55.17
5.	Rifampicin+ Isoniazid Capsule	Rifampicin -450mg Isoniazide -300mg	10's Strip/Blister	42.94	46.25
6.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Each dispersible tablet c Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	ontains 6's Al_Strip	4.42	4.76
7.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 60mg Isoniazide - 30mg	6's Al_Blister	4.26	4.59
8.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Strip	11.72	12.62
9.	Rifampicin - Isoniazide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazide - 100 mg	10's Al_Blister	11.34	12.22
10.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 100 mg Isoniazid - 50 mg Pyrazinamide - 300mg	10's Al_Strip	18.04	19.43
11.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10 [°] s Al_Strip	25.76	27.75
12.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 100 mg Pyrazinamide - 500mg	10`s Al_Blister	25.16	27.10
13.	Rifampicin÷ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Strip	6.44	6.94

16	,	THE GAZETTE OF INDIA : I	EXTRAORDINARY	[Part	II—Sec. 3(ii)
14.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 60 mg Isoniazide - 30 mg Pyrazinamide - 150mg	6's Al_Blister	6.20	6.68
15.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Each film coated tablet c Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg	ontains 6's Strip/Blister	9.26	9.97
16.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	9.50	10.23
17.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg	10's Strip/Blister	36.34	39.15
18.	Rifampicin+ Isoniazid+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg s Pyrazinamide - 750 mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	36.98	39.83
19.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 m	6's Al_Strip ng	15.65	16.86
20.	Rifampicin+ Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Ethambutol HCl - 275 m	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	16.03	17.27
21.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide - 75 mg Pyrazinamide - 400 mg Ethambutol HCl - 275 m	6's Al_PVDC/ PVC Film Blister	21.20	22.84
22.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 225 mg Isoniazide - 150 mg Pyrazinamide - 750 mg Ethambutol HCl - 400 n	6's Strip/Blister	31.70	34.15
23.	Rifampicin+ Isoniazide+ Pyrazianamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin - 150 mg Isoniazide -100 mg Pyrazianamide - 500mg Ethambutol HCl - 267m		11.42	12.30
24.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_Strip	43.98	47.38
25.	Rifampicin+ Isoniazide Tablets	Rifampicin 450mg Isoniazide 300mg	10's Al_PVDC/ PVC Film Blister	44.48	47.91
26.	Rifampicin+ Isoniazid+ Ethambutol Tablets	Each Kit Contains 1 capsule of Rifampicin 1 tablet of Ethambutol-8 & Isoniazide 300mg	<u> </u>	7.46	8.04

27.	Rifampicin+ Isoniazid+ Ethambutol+	1 capsule of Rifampicin-450mg 1 tablet of Ethambutol 800mg & Isoniazide 300mg		10.84	11.68"
	Pyrazinamide Tablets	2 tablet of Pyrazinamide-750mg	,		

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

(k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 526(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ अठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1881(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

		सारण	-	-		
क्र.सं. विनिर्मिति का नाम		निर्मिति का नाम प्रबलता		अधिकतम कीमत (रु.)	सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*	
					(₹.)	
1	2	3	4	5	6	
		प्रत्येक वायल में				
"1.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—500 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—25 मिग्रा.	2 का एएल_र्प पीवीसी फिल्म	,	4.08 4.39	
2.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन गोलियां	सल्फाडोक्सीन—750 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—37.5 मिग्रा.	2 का एएल_प् पीवीसी फिल्म		5.74 6.18	
		प्रत्येक 5 मिलि में				
3.	सल्फाडोक्सीन+ पायरिमिथामाइन सस्पेन्सन	सत्फाडोक्सीन—250 मिग्रा. पायरिमिथामाइन—12.5 मिग्रा.	10 मिलि काँच बोतल एम. क कार्टन सहित		8.44 9.09°	

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्निश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रमारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 526(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1881(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Each tablet contains Sulphadoxine - 500 mg Pyrimethamine - 25 mg	2's Al_PVDC/ PVC Film Blister	4.08	4.39
2.	Sulphadoxine+ Pyrimethamine Tablets	Sulphadoxine - 750 mg Pyrimethamine - 37.5 mg	2's Al_PVDC/ g PVC Film Blister	5.74	6.18
3.	Sulphadoxine + Pyrimethamine Suspension	Each 5ml contains Sulphadoxine - 250 mg Pyrimethamine - 12.5 mg	10 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	e 8.44	9.09"

^{*}Secret to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

का.आ. 527(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वार। जीरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1352(अ), तारीख 5 जून, 2008 और संठ काठ आठ 217(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमालित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक मिलि में			
"1.	डेक्सामिथाज़ोन इन्जैक्शन	डेक्सामिथाज़ोन सोडियम फोस्फेट डेक्सापिशाज़ोन फोस्फेट—4 मिग्रा. के बराबर	2 मिलि वा ब्लिस्टर फिलिप—अं और कार्टन	फि-सील	8.52 9.18
2.	डेक्सामिथाजोन गोलियां	प्रत्येक टिकिया में डेक्सामिथाज़ोन—0.5 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लि		2.00 2.15"

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो−राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 527(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1352(E), dated 5th June, 2008 and S.O. 217(E), dated 14th February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	alation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dexamethasone Injection		one Sodium q. to Dexamethason	2ml Vial e with Blister Flip-off-seal & C		9.18
2.	Dexamethasone Tablet	Each tablet of Dexamethas	contains cone – 0.5mg	10's Strip/Bliste	2.00 r	2.15"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 528(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कांव आव 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संव काव आव 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010. को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में			
"1.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन —500 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	4 3. र	00 46 32
2.	लिन्कोमाइसिन कैपसूल	लिन्कोमाइसिन एचसीएल लिन्कोमाइसिन —250 मिग्रा. के बराबर	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	23. र	38 25 .18"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप.में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या बेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्थामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 528(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the form	ulation S	trength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
~ 1.	Lincomycin	Each hard gelatin Lincomycin HCl		tains 10`s	43.00) 46.32
1.	Capsules	Lincomycin - 500		Strip/Blister	45.00	70.32
2.	Lincomyein Capsules	Lincomycin HCl o	•	10's Strip/Blister	23.38	3 25.18"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation 'composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ, 529(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जीरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं .	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [,] (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	थियोफाइलिन+ एम्ब्रोक्सोल कैपसूल	प्रत्येक कैपसूल में थियोफाइलिन के पेलेट थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)—100 मिग्र के बराबर एम्ब्रोक्सोल एचसीएल के पेलेट एम्ब्रोक्सोल एचसीएल —30 मिग्रा. के व			.52 7.02"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 529(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

			Table			
Sl. No.	Name of the formu	ılation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Theophylline+ Ambroxol Capsules	Pellets of Theophyl Pellets of	sule contains Theophylline eq. to line (anhydrous)-100 Ambroxol HCl eq. to l HCl-30mg	mg	6.52	7.02

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 530(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्राहाय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिवतयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के रतथ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रवलता और पैक आकार सित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत के रूप में नियत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करा सहित समजुल्य अधिकतम खुदरा कीमदा (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	रेनीटिडिन+ पेरासिटामोल+ डाईसाइकलोमाइन+ मेफेनेमिक गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में रेनीटिडिन हाइड्रोक्लोराइड रेनीटिडिन—150 मिग्रा. के बराबर पेरासिटामोल—300 मिग्रा. डाईसाइकलोमाइन हाइड्रोक्लोराइड मेफेनेमिक ऐसिड—100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्त 5—10 मिग्रा.	_	.50 7.00"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर स्तंभ (6) मे अधिक वम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा से आदेश प्राप्त न हों।

ingen Nation of the

- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष क्रप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीर्पाए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित वैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 530(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formul	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)			(4)	(5)	(6)
"1.	Ranitidine + Paracetamol+ Dicyclomine+ Mefenamic Tablet	Ranitidine H to Ranitidine Paracetamol	- 150mg - 300mg Hydrochleride -	10's Strip/Blister	6.50	7.00"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (h) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (i) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (j) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 531(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की. उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम् कीमत (रु.)	ा सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सियूडोऐफेडरीन+ लेवोसेट्राज़ाइन+ पेरासिटामोल गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया में सियूडोऐफेडरीन एचसीएल—25 मिग्र लेवोसेट्रिजाइन डाईहाइड्रोक्लोराइड—10 मिग्रा. पेरासिटामोल—500 मिग्रा.	ा. 10 व.ग पत्ता/ब्लिस्ट	र	6.88 7.41"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ.83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (ज) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 531(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table

Sl. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Levocetirizine +	Each film coated tablet conta Pseudoephedrine HCl-25mg Levocetirizine Dihydrochlori Paracetamol-500mg	10's Strip/Blister	6.88	7.41"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

- (d) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price reiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has pot hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (E) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-li} MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 532(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण अधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पितत औषध (कीयत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रवत्त शिवतियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तम (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबत्ता और पैक आकार सित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को समितित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आका	र अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सेलेब्यूटामोल+ थियोफाइलिन सिरप	प्रत्येक 5 मिलि में सेलंब्यूटामोल सल्फेट सेलंब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्र (चीनी और एल्कोहॅल से मुक्त)	काँच	मेलि 24.50 की बोतल	26.39"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणीन के स्तभ (३) में अधिसूचित प्रवलता के स्तंभ (४) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम काँमतें निर्धारित को जाही हैं :-- भारत का राजपत्र : असाधारण

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17978 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण अंधेश 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) ाहा कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कन्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मित के नेवरन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अविवास पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम किस्स उत्पाद मुल्क और केंट्र की वर्तनान दर्ज राजा है। १,८,५,८,० के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुण १००० को अस खुदार महिन्द से अविक नहीं होगी।
- (त) संभा के अनुसार निकाली गई अधिकतम खदरा है। तह सामू संस्कृती संबोह सर्थों के नृश्य की वर्ष के अधिन है और 10696 के घटक में अहार है। तह है। विनिधिता रिविधार कम्मन दूर के जा है। विनिधिता रिविधार कम्मन दूर के जा है। विनिधिता कि इस एकार से गणना किए अहार है। विनिधिता की पैट 10990 के स्थान कम्मन या जैसी भी विनिधिता कि है। विनिधिता कि विनिधिता कि इस एकार से गणना किए अहार है। विनिधिता और यह विनिधिता कि विनिधित कि विनिधित कि विनिधित कि विनिधिता कि विनिधित कि विनिधित
- (ह) उक्ता सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले ते ति विश्वसम्बद्धियों स्थान है। इस से के विश्वस नी अपूर्णित औषध के तत्व मौजूद हो, तो कि तात कि अन्याप्त के उस संख्या व विश्वस्व के विश्व के अवीध होगा जैसा मामला हो, जब तक विकास के विश्वस्व प्रकास के विश्वस्व के विश्वस्व के विश्वस्व होंगा विश्वस्व के विश्वस्व के
- (त) इस आदश में विनिर्मित पैकों की अधिकता है। असे होने के परिणाम स्वर्ण कर होता आ कि इस आदश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो

[कां. 1999 मानि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/म्निसीवीम् कि ते. ति मनीष गोस्वामी, उपानदेशक

のお記録 New Della man a a a h March, 2011

S.O. #37(E)—it exercise of the powers, who add by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the chags (1 rices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 3th is ptember, 1997; used by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharman which Pracing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below is adding a cas exclusive of excise duty and local has if any, and in column (6) of the table-I below is advised MRP inclusive of excise duty and edutation cess, sales tax/VAT of each of the title a case formulations specified in the corresponding energy to return (2) of the said Table-I with the mength and pack size specified respectively in the corresponding entries in column (3) and (111,110).

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. Nar No.	me of the formulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)

Each 5ml contains

Salbutamol+ *1 Theophylline Syrup Salbutamol Sulphate eq. to

100 ml

24.50

Glass Bottle

26,39"

Salbutamol - 1mg

Theophylline (anhydrous)-50 mg

(Sugar & Alcohol Free)

Note:

In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the (a) table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.66	9.33
30	10.64	11.46
50	14.44	15.55
60	17.30	18.64
100	24.50	26.39
120	29.72	32.01
150	35.12	37.83
200	44.56	48.02
250	54.22	58.41
500	103.36	111.34

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.17978 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and (b) local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 533(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	सेलंब्यूटामोल+ थियोफाइलिन सिरप	प्रत्येक 5 मिलि में सेलंब्यूटामोल सल्फेट सेलंब्यूटामोल - 1 मिग्रा. के बराबर थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- 50 मिग्रा	100 मिलि की पेट बोत	25.68 ਜੋਕ	27.66"
∗सरक	जरी जदगहणों /करों <i>व</i>	्यीनी और एल्कोहॅल से मुक्त) के वास्तविक भगतान की शर्त पर ल			

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.94	7.48
20	9.20	9.91
30	11.00	11.85
50	15.08	16.24
60	17.62	18.98
100	25.68	27.66
120	30.96	33.35
150	36.36	39.17
200	45.82	49.36
250	55.36	59.63
500	104.00	112.03

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.17978 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाय जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एव ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्वाची अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0696 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0696 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 533(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivelent MRP*(inclusive of all (reces) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Salbutamol + Theophylline Syrup	Each 5ml contains Salbutamol Sulphate eq. to Salbutamol - 1mg Theophylline (anhydrous)-50 (Sugar & Alcohol Free)	100 ml Pet Bottle mg	25.68	3 27.66**

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
10	6.94	7.48	
20	9.20	9.91	
30	11.00	11.85	
50	15.08	16.24	
60	17.62	18.98	
100	25.68	27.66	
120	30.96	33.35	
150	36.36	39.17	
200	45.82	49.36	
250	55.36	59.63	
500	104.00	112.03	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>(a) Rs. 0.17978 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – 1.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAl and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 534(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1471(अ), तारीख 15 जून, 2009 को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पेकों से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को लोग्नालय अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

रगरणीन: विशेषीकृत पेक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	. विनिमिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	रिफैम्पीसिन सस्पेन्सन	रिफैम्पीसिन - 100 मिग्रा.	200 मिलि की बोतल एम.कप सर्वि	57.74 हेत	62.20"

*सरकारी जद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणीन के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.24308 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमज के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ.83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैंकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी मी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिटत डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिऑ.-!!] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 534(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1471(E), dated 15th June, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Rifampicin Suspension	Each 5ml contains Rifampicin 100 mg	200 ml Bottle with M. Cup	57.74	62.20"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.84	8.45
20	10.42	11.22
30	13.02	14.03
50	18.10	19.50
60	21.60	23.27
100	31.34	33.76
120	37.82	40.74
150	45.10	48.58
200	57.74	62.20
250	70.54	75.99
500	135.52	145.98

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.24308 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का, आ. 535(अ),—राष्ट्रीय ओषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1892(अ), तारीख 3 अगस्त, 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के रतंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u></u> क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पै क	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3		4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में				
"1.	प्रेडनीसोलोन सस्पेन्सन	प्रेडनीसोलोन सोडियम फोस्फेट प्रेडनीसोलोन - 15 मिग्रा. के बराब	र	60 मिलि काँच की र एम.कप अं		41.69" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
ı	2	3
10	11.42	12.30
20	16.66	17.95
30	21.90	23.59
50	32.56	35.06
60	38.70	41.69
100	59.32	63.90
120	72.12	77.69
150	87.34	94.09
200	113.20	121.94
250	139.20	149.96
500	271.64	292.61

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक अकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतन विगत में से 0.50745 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इस वीमतों की गणना विनिर्माता/विषणन कम्पनी द्वारा की आए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणीन के रवंग (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तरस्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्बिटिट कर रतंथ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दाया नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह ृत्यपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-ए में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है टोकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो--राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(ध) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता,/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपक्षेय की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न आषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष स्था के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूटिशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास गहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उदत कॉलफ ता 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औष्ध मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत ित्त की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह स इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीणीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डोपो/एनपीपीए-डिवी.-![] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 535(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1892(E), dated 3rd August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formula	ition Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inchesive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Suspension	Each 5ml contains Prednisolone Sorban Phosphate eq. (a) Prednisolone - 12 , g	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carion	38.70) 41.89°

^{*}Subject to actual payment of Government love and actual payment of Government love.

Note:

(a) In addition to packs specified in color 1. (4) of the strength notified in column (3) of the table-1, the following ceiling prices may seed.

Table - II: Ceiling Prices and & juivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Cetting Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)		
Column (1)	Column (2)	Column (3)		
10	11.42	12.30		
20	16.66	17.95		
30	21.90	23.59		
50	32.56	35.06		
60	38.70	41.69		
100	59.32	63.90		
120	72.12	77.69		
150	87.34	94.09		
200	113.20	121.94		
250	139.20	149.96		
500	271.64	292.61		

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>a. Rs.</u> to 50.45 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table—I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Enovernment on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (melusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 536(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय हाल जारी काल आल 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के राज्य पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा के उप पेरा (1) और (2) द्वारा प्रवत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन ओर उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संल काल आल 620(अ), तारीख 3 अगस्त. 2009, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्धित पेकों से हैं, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्ह ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्धित कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में को क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्धिष्ट प्रवलता और कि आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्धिष्ट अनुसूचित विनिर्धित्यों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्धिष्ट कीमत की उत्पाद शुल्क शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-। विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

 क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुज्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	प्रेडनीसोलोन सस्पेन्सन	प्रेडनीसोलोन सोडियम फोरफेट प्रेडनीसोलोन - 5 मिग्रा. के वरावर	60 मिलि कॉच की एम.कप		23.07" हेत

^{*}सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

· ——•	- '- '- '- '- '- '- '- '- '- '- '- '- '-	_ ~ _	0 /		Δ
- सारणा ॥ - अन्स १	पक आकारा क	ालए आधकतम	कामत एवं समतत्व	्याधकतम् ग्वट्गं क	जमत
W. C. H. H. O. C.	JAN OHANKI MI	TOTAL CHARLES	anna ya angca	अधिकतम खुदरा व	11.171

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.54	9.20
20	10.90	11.75
30	13.26	14.28
50	18.16	19.57
60	21.42	23.07
100	30.52	32.87
120	37.56	40.46
150	44.14	47.55
200	55.60	59.90
250	67.20	72.38
500	271.64	292.61

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.21945 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन करण्यी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्य के पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीस्ता उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा की जिल, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की भन्न के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरारी जायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जा अवस्थिक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुर्प और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है. इस के के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुस् विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो हो द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्त्र उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्मात विषयान कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुमान सुनिरियत करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूं हैए। प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी है। अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्म के अधीन अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माण है इसके प्रश्वात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए हाल निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विभिन्नति या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधियु एक की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों कीर शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे अध्यायक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीएक 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिष्यारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आवेश में <mark>विनिर्मित पैकों की अधिकतम की</mark>मत ीयत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आवेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए डिवी. II] मनीष गोस्वामी, उप-निदंशक

ORDER

New Delhi the 14th March, 2011

S.O. 536(E). In exercise of the powers, conforred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 620(E), dated 3^{td} August, 2009, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of except duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty, and education cess, sales tax/VA3 of each of the Scheduled formulations specified in respectively in the corresponding entries in contains (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	ntion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Suspension	Each 5ml contains Prednisolone Sodium Phosphate eq. to Prednisolone - 5 mg	60 ml Glass Bottle with M. Cup & Carton	21.42	2 23.07"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table – II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)		
Column (1)	Column (2)	Column (3)		
10	8.54	9.20		
20	10.90	11.75		
30	13.26	14.28		
50	18.16	19.57		
60	21.42	23.07		
100	30.52	32.87		
120	37.56	40.46		
150	44.14	47.55		
200	55.60	59.90		
250	67.20	72.38		
500	271.64	292.61		

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.21945 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

का.आ. 537(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 100 मिग्रा. के बराब ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा.	30 मिलि र काँच की ब एम.कप औ		12.62" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयत्तन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	8.04	3.66
20	9.86	10.62
30	11.72	12.62
50	15.58	16.78
60	18.34	19.76
100	25.40	27.36
120	31.40	33.82
150	36.44	3 9 .25
200	45.32	48.82
250	54.38	58.58
500	101.96	109.83

सारणीना के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पिक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कामत में से 0.16811 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये लाए इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के कीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में स 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इस कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणीन के स्तम (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्व नी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाएं।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के किए पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिलित कर रतंग (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप न नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकत हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित गूल्य पर उनकी को दास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम कुटरा मूल्य (सभी करों शहित) में कोई विभिन्नता हो तह उठ एउमीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—v में र्वावत किया जाना चाड़िए।
- (ध) वह एक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन जकार में अन्तर है, वह प्रो-सटा प्राइजिंग आदेश का क 8355 विसाक 27.1 1998 के तहत गोलियां और केपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ङ.) उपर्यंत्र की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न व्याव्य वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विकास रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फोंर्मृलेश वा 8 लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के नास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम ए. 8 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) आंध्रध मृत्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत निरुत की गई उक्त कीमते सभी उत्पादकों/विषणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औष्ध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिबार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गूणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 537(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalen MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
٤٤٦.,	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-100m Ofloxacin - 50 mg	30 ml Glass Bottle ng with M. Cup & Carton	11.72	2 12 62"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
10	8.04	8.66	
20	9.86	10.62	
30	11.72	12.62	
50	15.58	16.78	
60	18.34	19.76	
100	25.40	27.36	
120	31.40	33.82	
150	36.44	39.25	
200	45.32	48.8?	
250	54.38	58.58	
500	101.96	109.83	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>at the 0.16811 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – 1.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

का.आ. 538(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय होता जारी कां आं 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में निकल करती है।

चारभी । विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

95.70	. ि विशिष्ट का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	<u></u>	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडा जोल+ ऑपलोक्सीन सन्यन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 100 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन- 50 मिग्रा.		ो 12.50 र कार्टन सर्वि	13.47" ਵੇਰ

*सरकारी सन्धहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्व पर लागू हैं। .

नोट .

(क) াতেগাঁও के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिधिक গাঁও এল কীদন্ত निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित सम कुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
l	2	3
10	8.64	9.31
20	10.82	11.65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.16811 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मित की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथित हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्मातः या विषणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्यतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 538(E). In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

10 -- 40481 --

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	ction Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
~1 .	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-100mg Ofloxacin - 50 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	12.50	13.47"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Vo tu me in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	8.64	9.31
20	10.82	11.65
30	12.50	13.47
50	16.70	17.99
60	19.16	20.64
100	27.18	29.28
120	33.42	36.00
150	38.46	41.43
200	47.34	50.99
250	56.36	60.71
500	103.74	111.75

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.16811 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 539(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रवत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 174(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रू.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 200 मिग्रा. के बराब ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि र काँच की र एम.कप 3		16.37" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥ : अन्य	पैक आकारों	के लिए	, अधिकतम	कीमतें ए	खं सम तुल्य	अधिकतम खुदरा	कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37 .00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर भक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.28411 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में रा 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाएं एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी जांउकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (खं) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कप्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतः मूल्य जैसे उक्त कॉलम स. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

Tel Constitution

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकांली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ढ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 539(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 174(E), dated 7th February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	ntion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200m Ofloxacin - 100 mg	30 ml Glass Bottle ng with M. Cup & Carton	15.20) 16.37"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.20	9.91
20	12.18	13.12
30	15.20	16.37
50	21.38	23.03
60	25.30	27.25
100	37.00	39.86
120	45.32	48.82
150	53.84	58.00
200	68.52	73.81
250	83.38	89.82
500	159.96	172.31

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.28411 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 540(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ अा॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

 क्र.सं.	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	मेट्रोनिडाजोल+ ऑफ्लोक्सीन सस्पेन्सन	मेट्रोनिडाज़ोल बेन्जुऐट मेट्रोनिडाज़ोल- 200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा.	30 मिलि व पेट बोतल एम कप अ	ठी 15.98 ोर कार्टन सर्वि	17.21" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

ter rangeter

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
l	2	3
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.28411 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) अक्त के आधार पर निकाली गई अधिकंतग कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उन्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुवरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, दिनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी हैं, जब कभी उत्पाद शुल्क और या देट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या देट, 10772 के घटक के अनुसार दिनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी खिलते हों के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या देट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्पृनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उन्हा सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूहंशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसृतित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह शारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निधात ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपोपीए हारा निधारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्धाता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिन्यना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चउम मून्यों आर शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधियनारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस अप्रदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम जियत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश स पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरुत्त हो जार्थे हैं।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[1] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O.540(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Metronidazole+ Ofloxacin Suspension	Each 5ml contains Metronidazole Benzoate eq. to Metronidazole-200mg Ofloxacin - 100 mg	30 ml Pet Bottle with M. Cup & Carton	15.98	3 17.21"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	9.80	10.56
20	13.14	14.15
30	15.98	17.21
50	22.50	24.23
60	26.12	28.14
100	38.78	41.78
120	47.34	50.99
150	55.86	60.17
200	70.54	75.98
250	85.36	91.95
500	161.74	174.22

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.28411 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (l:) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 541(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 862(अ), तारीख 16 अप्रैल, 2010, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	लिंकोमाइसिन सस्पेन्सन	लिंकोमाइसिन एचसीएल लिंकोमाइसिन बेस-125 मिग्रा. के बराबर	60 मिलि काँच की बे एम.कप औ	27.12 ोतल र कार्टन सर्वि	2 9.21" हेत

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमर्ते एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	9.50	10.23
20	12.80	13.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

सारणी-11 के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.31445 रूपये प्रित मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रित 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-1 के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्भिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

priorities (e.g.

- (छ) उन्नत कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) जक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन मुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उज्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ः) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मृल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- इस आवेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आवेश जो कि इस आवेश
 पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 541(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 of the Drugs (Prices Control) Order. 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 862(E), dated 16th April, 2010, in so far as it relates to formulation pucks mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby tixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise daty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise daty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding corries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulat	ion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(no factive of all mass) (fts.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
** **	Lincomycin Suspension	Each Sml scatteins Lincomycin Hellog, to Lincomycin base - 125 mg	60 mi Glass Bottle with M. Cup & Catton	27.12	2 29.21

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column () the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ce ling Price in As.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Cetamn (3)
10	9.50	10.23
20	12.80	13.79
30	16.12	17.36
50	22.90	24.67
60	27.12	29.21
100	40.02	43.11
120	48.96	52.74
150	58.40	62.91
200	74.60	80.36
250	90.96	97.98
500	175.14	188.66

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>a. Rs. 0.31445 per ml.</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marbeting company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table <u>1.</u>

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in colorar (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufactures/marketing company cannot claim exemption on any ground aboretion, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (b) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (1) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/!18/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 🔠 मार्च, 2011

का आ. 542(अ)— राष्ट्रीय औषध मूल्य निधार है 200 करण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक शताब तारा जारी काल आत 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1970 के ताल बितित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1990 के तिल 9 के उन्न पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रवक्त श्रीवित्रों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंत्र (5) में विनिर्दित्य कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंत्र (5) है की क्रमशा तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दित्य अवजता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंत्र (5) के विनिर्दित्य के विनिर्दित्य अनुसूचित विनिर्दित्य अवजता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंत्र (5) के विनिर्दित्य के विनिर्दित्य अनुसूचित विनिर्दित्य अनुसूचित विनिर्दित्य अनुसूचित विनिर्दित्य अनुसूचित विनिर्दित्य कीमत की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यह करते हैं आ छोड़कर अधिकतम कीचत और स्तंत्र (6) में विनिर्दित्य कीमत की उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/के विविद्य कोई है को सम्मितित कर अधिकतम खुद्य की ते के रुप में नियत के लो है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अध्यक्ष कीमत और समनुद्ध रहिक्यम खुदरा कीमत

क्र.स	ं. विनिर्भिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुद्धः अधिकारः खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	A STATE OF THE PROPERTY OF THE	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	भौरपरक्षेकः । ऑप्टेंब्स्ट्रांकः ११५ - ११	नारफ्लोक्सीन- 100 🦈 ऑरनीडाजोल- 200 🗺	30 मिलि काँच की बं	10.50 ਰਿਕ	11 35"

*सरकारी 💛 🐃 🚉 क्षे वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागु हैं।

नोट .

(क) लाम के लाभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के रतंभ (4) में विशेतिकृत तैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित करिनेतानम् कीनतं निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.18145 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति क संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदश कोमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की सत के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी सम्बन्धिजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क जार या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शत के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुमार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थित हो है हारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता, विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्मिनिश्चत करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रवलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी की अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मृत्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए हास निर्धारित विशेषीकृत मृत्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओं 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-!!} मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 542(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Norfloxacin+ Ornidazole Suspension	Each 5ml contains Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Glass Bottle	10.50	11.31"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.72	7.24
20	8.70	9.38
30	10.50	11.31
50	14.52	15.64
60	17.40	18.74
100	24.66	26.56
120	29.92	32.23
150	35.36	38.09
200	44.92	48.39
250	54.62	58.83
500	104.20	112.24

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश मई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 543(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारींख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहंत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणीन: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रवलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
³⁶ [.	नोरफ्लोक्सीन+ ऑरनीडाज़ोल सस्येन्सन	नोरफ्लोक्सीन- 100 मिग्रा. ऑरनीडाजोल- 200 मिग्रा.	30 मिलि की पेट बोतल	11.46	12.34"

'सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

A)= :

(क) सारणीन के रतभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमते निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीका

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित सम्युल्य अधिकतम खुदरा कंगाः (रु.)
1	2	3
10	7. 3 2	7.88
20	9,63	10.41
30	11.46	12.34
50	15.64	16.85
60	18.22	19.63
100	26,44	28.48
120	31.94	34.41
150	37.38	40.27
200	46,94	50.56
250	56.60	60 97
500	105.98	114.15

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलाक अन्य पैक शाकरों के लिए विकटतन कर कर्क अकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिक के कीमत में से 0.18745 अपने प्रति मिलि की वर के काम प्रारं इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के वैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई की काम से 0.06 रुपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/दिगणन कम्पनी द्वारा की एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणीन के स्तंभ (5) और स्तभ (6) में की अधिसूचित कीमत की मता की अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रवस्ता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिंधितन कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती है, और कम्पनी किसी छूट कि कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता किया एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म--V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आविश का हा. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत मोलिया और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी जन्म विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनधीपीए के पास नहीं जाती, उच्चातम मूल्य जैसे उक्त कॉलम में 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मुल्य नियन्नेण आदेश. 1995 के तहण नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताका जारा अवश्यक ऋष से लागू करनी होगी जिस १९८ से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम 1940 की शर्त नामू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उल्झाद शुल्क और वेट की बर्तमान दरों के अनुसार 1,0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करूके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की बर्तमाल दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उदत्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीत्तर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. &(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-**डिवी**.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

13.

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

s.O. 543(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formulati	on Strength	Pack Sjze	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Norfloxacin+ Ornidazote Suspension	Each 5ml contains Norfloxacin-100mg Ornidazole-200mg	30 ml Pet Bottle	11.46	5 12.34"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of ail taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.32	7.88
20	9.66	10.41
30	11.46	12.34
50	15.64	16.85
60	18.22	19.63
100	26.44	28.48
120	31.94	34.41
150	37.38	40.27
200	46.94	50.56
250	56.60	60.97
500	105.98	114.16

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.18145 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आ**देश** नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 544(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पेरा १ के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के एक में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलन्त	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत [*] (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	सेलब्यूटामोल+ थियोफाइलिन+ एम्ब्रोक्सोल सस्पेन्सन	सेलब्यूटामोल- १ मिग्रा. थियोफाइलिन (एन्हाइड्रस)- ५० मिग्र एम्ब्रोक्सोल एचसीएल - १५ मिग्रा.	100 मिलि ा. की बोतल	12.76	13.75"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के रतंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥ : ३	मन्य पैक	आकारों	के लिए	अधिकतम	कीमर्ते	एवं	समतुल्य	अधिकतम	खुदरा	कीमत
								•• • • • • •	3	

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	
10	5.54	5.97	
20	6.30	6.79	
30	7.12	7.67	
50	8.56	9.22	
60	10.26	11.05	
100	12.76	13.74	
120	15.62	16.82	
150	17.50	18.85	
200	21.10	22.73	
250	24.86	26.78	
500	44.66	48.11	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.06238 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन बिनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्ज के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0772 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घढक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्क सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रवस्तता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जम सक कि निर्माक्त ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं कस्ती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ. 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के िक्स दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 544(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

ili No	Contact the fore	nulation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
. 1 .	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Selbutamol • Theophyllin • Ambroxol ouspension	Each 5ml contains Salbutamol-1mg Theophyllin (Anhydrous)-50mg Ambroxol HCl- 15mg	100 ml Bottle	12.76	5 13.75"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

18 738 2

In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the sale-1, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.54	5.97
20	6.30	6.79
30	7.12	7.67
50	8.56	9.22
60	10.26	11.05
100	12.76	13.74
120	15.62	16.82
150	17.50	18.85
200	21.10	22.73
250	24.86	26.78
500	44.66	48.11

the pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>w</u> Rs. <u>0.06238 per ml</u> from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml, shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- the prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- the manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 545(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1983(अ), तारीख 6 अगस्त, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिंहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक	आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3		4	5	6
		प्रत्येक मिलि (लगभग 2	:0 बूंदों) में			
"1.	प्रेडनीसोलोन ड्रोप	प्रेडनीसोलोन सोडियम प्रेडनीसोलोन- 5 मिग्रा. के		10 मिलि काँच की बो ड्रोपर और	14.42 तल कार्टन सहिद	15.53" T

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्स पर लागू हैं।

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतििरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

आयतन (ग्राम)	ाधिकतम् क्षेत्रत	सनी करो सिंहत समयु अधिकतम खुदगः कीमा
	(ii)	(<u>42</u> °)
1	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	
5	19,32	(1,10
10	14/42	15.53
15	- 6. 66	20.16
20	-2.76	25,62
30	19.12	33/52

सारणीया के स्तंभ (1) में दिए गए पक अवतः विकास अवता आग पैक व्यक्ति के किए विकास के अकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कि कि से कि किए कि प्रति कि देश के विकास की कि की पणना विनिर्माता/विषणक कि कि द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कि विकास की सर्वार की अपना की सर्वार की अपना की सर्वार की अपना की सर्वार की अपना विकास की अपना की अपना विकास की अपन

- (ख) ये कंपनते विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रयन्ता हो है। भर सरपार शुक्क भी स्थानीय कर का स्वीतिक स्थान स्थान के स्थान के स्थान की जाती है, भी कस्पनी किसी छूट को नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सम्भा १४ औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्मात। केवल तभी कर जोड़ कार्यकार अदि उन्होंने स्टांश को में एलिसिवाद मूल्य कार्यकार के की वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकात कार्यकार (सभी करों आहेत) में कोई विभिन्नता कार्यक एन्धीपीए को डीपीसीओ, 1995 के कोंग कार्यकार किया जाता आहेत्।
- (घ) वह एक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेबि १ ५ ०४ में अन्तर है, वह भेन राहा प्राकृतिंग आदेश ५० 83(अ) दिनांक 27,1.1998 के तहत गोविशां २००० महाल के पत्ता/बिशांश के लिए आयेगी।
- (इ.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिता काता विदेशण प्रणाली या द्वाटा किए गए किटी काता के रूप के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीदाए किटी नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम यह में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) आंषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत िहार का यई उक्त कीयतें सभी स्टबादकों/विषणपरकरात है है अ अध्यस्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह हो है विनिर्मिति पेक पर ऑगध एवं ग्रसाधन अधिविया है की वर्ष संग्री हैं।
- (ज) अक्त क आधार पर निकाली गई अधिकता। १०० अत्याद शुल्क और यद की वर्तमान हुई। के उन्हें १ 1 0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत रहि हुँ १००० अधिकतम खुदस कियत से अधिक अधै हुँ ।

- (अ) उत्तर के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू रारकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्गाता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में वदलाव होता है. इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी रिथित हो के द्वारा किसी भी मामले में नुगतान किए गए धारतींक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन स्वीनाश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- ं उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औपध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्द के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- ं) िनिसांता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शारी उच्चतम मुख्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के ख़श पंडित डीपीसीओ, 1965 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- ं) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपोपीए-डिवी.-]] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1983(E), dated 6th August, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

						-
Sł. No.	Name of the form	nulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Prednisolone Drops	Prednisolon	pprox. 20 drops) cor e Sodium Phosphato isolone - 5 mg		14.42 per	15.53"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Celling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Votame in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)		
Column (1)	Column (2)	Column (3)		
5	10.32	11.12		
10	14.42	15.53		
15	18.66	20.10		
20	22 76	24.52		
30	31.12	33.52		

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct (a) Rs. 0.81964 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be

- applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II] MANISH GOSWAMI, Dy. Director

ा हेश

भा करता च भाव, 2011

रका अन्य अस्ति है। सम्ब्रीय औषध मूल्य निर्धातन ५ । तथा, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक माहर जारी 🚧 👚 🕒 २१७%) तारीख व सितम्बर, १५०३ 🐪 १५४ प्रतित औषध (कीटत नियत्रण) आदेश, १९७५ -के रुप है। 🛒 किर 😥 ऑर पैस 🕕 द्वारा प्रवटन 👉 🤭 का प्रयोग करते हुए, नीवे की सारणी-। हुन हुन में बिलीहरू है गत की उनत सारणीं । के स्तंभ (१००० १ में की क्रमशः तहरथानी प्रविद्धियों में विनिधित आर पैक राज्यस रहित उस सारणी--) के स्तम (३०० १ अस्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिक्त अनुसृद्धित ६३०) से प्रतिकार का विकास शुल्क और स्थानीय कर यहि कर है को छोड़कर अधिकतम कीयत और स्तम (c) रूप र कीन्त्र की अलाव सुक्क शैक्षिक उपकर, दिक्री कर्नका, ए अई है, को समिलित कर अधिकतम सुबरा करन में नियत है।

ज़र.₹	ते. हिं. जिले यम अप	प्रवक्तरत	थैक	आकृत्र		सभी का सहित स्तर अधिकतन सुदश की (इ.)
j	to the second se	3	and the first of the second se	4	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	
		प्रत्येक भिलि में				
** j .	के का अंग्रह वार्ट्ड का बीधित क्रिकार के बूलोस ज़्री	जैन्टामाइसिन सल्फेट जैन्टामाइसिन वेस 0.3% (3000 यूनिट/मिनि) के ८० धइड्रोक्सी प्रोपिल भिषार उ रोल्यूलोस (3 मिग्रा/मि	₹	की वायल 🦠 और कार्टन		11.14

स्राप्तकारम । अपनिवर्ष के वास्तविक भुगतान को उन्हार आगू हैं।

नो 🐇

(पेट) (१९ १) १ - १ - १८११ (३) में अधिराहित प्रताहत (a) भ विशेषिक भवैका ते अपने करते.

सारणी ॥: अन्य	पैक ३	थाकारों	क्र	लिए	अधिकतम	कीमतें	ਧਰੰ	समतला	अधिकतम	खटरा	कीमत
MICHI II. GIY	441	गापगरा	47	KIS.	जावप्रधम	члчч	54	रामपुरप	जावपरान	खुदरा	471711

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
	(₹.)	(₹.)
1	2	3
5	8.38	9.03
10	10.34	11.14
15	11.52	12.41
20	13.38	14.41
30	15.36	16.55

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.11600 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

- उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 546(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusiv of all taxes) (Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	
~1.	Gentamycin+ Hydroxy Propyl Mehtyl Cellulose Drops	Each ml contains Gentamycin Sulphate eq. to Gentamycin base-0.3% v/v (3000 units/ml) Hydroxy Propyl Mehtyl Cellulose (3mg/ml)-0.3%w/v	10 ml Vial with Dropper & Carton	10.34	4 11.14"	

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

10

15

20

30

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.38	9.03

10.34

11.52

13.38 15.36 11.14

12.41

14.41

16.55

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.11600 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.

- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and (k) conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the (1) price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 547(अ).-- राष्ट्रीय औषध मृल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—! के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—। के स्तंभ (2) में की तत्रथानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और रतंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/बेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम	सभी करो
				कीमत	सहित समतुल्य
				(₹.)	अधिकतम
					खुदरा कीमत*
					(₹.)
1	2	3	4	5	6

प्रत्येक मिलि में

डेक्सामिथाजोन+ "1. नोरफ्लोक्सीन ङ्रोप

डेक्सामिथाजोन सोडियम फोस्फेट 10 मिलि डेक्सामिथाजोन फोस्फेट-0.05% वी/वी की वायल ड्रोपर नोरफ्लोक्सीन-0.3% वी/वी

और कार्टन सहित

11.29"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

सारणी। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥ : अन्य	पैक आकारों के	लिए ३	अधिकतम	कीमतें	एवं स	मतत्य	अधिकतम	खदरा व	कीमत
111 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	17, 0114/171 4/	,,,,	~(1~~~\(1~)	-1-1 131	22 v	1111	O11-1-1-1-1	~4 ~	.1.)) 61

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	
1	2	3	
5	8.46	9.11	
10	10.48	11.29	
15	11.74	12.65	
20	13.66	14.71	
30	15.78	17.00	

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.13000 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.0696 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.0772 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.0772 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक

उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

- (ट) उक्त सारणी में व्याप्त नहीं होने वाले फॉर्मूलेशन/प्रबलता(कम्पोजिशन) जिसमें स्तम्भ 3 के किसी भी अनुसूचित औषध के तत्व मौजूद हो, तो यह सारणी के सम्बन्धित क्रम संख्या के उच्चतम मूल्य के शर्त के अधीन होगा जैसा मामला हो, जब तक कि निर्माता ने इसके पश्चात उस फॉर्मूलेशन के लिए एनपीपीए द्वारा निर्धारित विशेषीकृत मूल्य प्राप्त नहीं किया हो।
- (ट) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ठ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 547(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formul	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	
"1.	Deaxamethasone+ Norfloxacin Drops	Each ml contains Deaxamethasone Sodium Phosphate eq. to Dexametha Phosphate-0.05% v/v Norfloxacin - 0.3% v/v	10 ml Vial with asone Dropper & Carton	10.48	3 11.29°°	

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pacl	ι Size
---	--------

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	8.46	9.11
10	10.48	11.29
15	11.74	12.65
20	13.66	14.71
30	15.78	17.00

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.13000 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the ceiling prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.0772 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.0772 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.0772. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Any other formulation / composition not covered in the above table that has any one of the scheduled drugs in Column No. (3) as one of its ingredients, it shall be subject to the price

- ceiling at respective serial number of the table, as the case may be, unless the manufacturer has got hereafter specific price fixed by the NPPA for that formulation.
- (k) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.
- (l) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 548(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकॉन लेबोरेट्रीज़ (इंडिया) प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

सभी करो क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ वर्तमान अधिकतम पैक आकार कीमत कीमत सहित समतुल्य प्रबलता अधिकतम (₹.) उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ खुदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोडकर (ড.) 3 4 5 2 6 प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 5 मिलि का "1. 59.81 59.81 62.20" ऑपथेलिमक सस्पेन्शन वायल प्रत्येक मिलि में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1% (10 मिग्रा./मिलि) बेन्जॉलकोनियम क्लोराइड 0.01% (0.1 मिग्रा./मिलि) बेच सं. - 186747F/मात्रा - 42312 यूनिट बेच सं. - 186748F/मात्रा - 13824 यूनिट बेच सं. - 186451F/मात्रा - 122628 यूनिट

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्यनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (इ.) ये कीमतें / परिशोधित कीमतें आंषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 548(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/imported by M/s. Alcon Lab. (India) Ltd.

<u>TABLE</u>

SI. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Prednisolone Acctate Ophthalmic suspension Each ml contains	5ml Vial	59.81	59.81	62.20

Prednisolone Acetate 1% (10mg/mi)

Benzalkonium Chloride 0.01% (0.1.19) and

Lot no. 186747F / Qty 42312 umts

Lot no. 186748F / Qty 13824 units

Lot no. 186451F / Qty 122628 units

*Subject to actual payment of Government leves taxes, as applicable,

Note:

- (a) The prices fixed are the made autorists a pages in colours and (h) tinclusive of exemples and local taxes if any) for the opening pook and packs of similar stress to and companies cannot claim exemption to any ground there from unless specifically perfected by the Government/NPPA through meander
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually a the Government on the price mentioned is the column (5). If there is any variation in the NRP (inclusive of the taxes), the same may be infimated to the NPPA in the Form-V of DECORPS.
- for different packing material used or, different drug delivery systems or any other popular features/forms claimed, the retail prices, as specified in Coloma No. 5 above. If it be applicable unless the companies approaches RFAA for pecific price approximate its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above and transition shall be a solution take the requisite prior approval treat the composition of the above said demodation with transit prior introduction to the above hardening formulation with transition to the above said demodation with transition to the above and pharmaceutical Pricing Authority
- (e) These prices/revised prices shall be unade effective where 15 states of receipt on a second as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be a seed as required under sub-paragraph (3) of paragraph 13 of the Drugs (Prices Control) Order. 277
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 to a consequence of complemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetic coet. 1940.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and contitions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification. Stall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the OPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P/NPs/secily=II]

MANISH GOSWAMI. Democrator

आदेश

मई दिल्लो, 14 मार्च, 2011

का.आ. 549(अ).— सार्वाप आँषध मूल्य निर्धाल शाधकरण, भारत शरफार के रसायन और उर्वरक पात राजार को कार्य कार्य कार्य कार्य कार्य कार्य के सार्व (१) वहां, कीर (३, हास बदान विवास का प्रयोग करते हुए, नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप कि की महारा वा वा प्रयोग करते हुए, नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप की कीमत का विवास का प्रयोग करते हुए, नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप की कीमत का वास का प्रयोग करते हुए, नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप की कीमत का प्रयोग करते हुए, नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप की कीमत का प्रयोग करते हुए नीय की सारणी के स्तंग (६) मार्वाप की क्रिक्त का प्रयोग कर की विवास की का का का प्रयोग कर कीमत की सार्वाप कीमत कर स्वाप की कर का का विवास कर कीमत की सार्वाप कीमत के स्वाप में संशोधित करता है।

सारणी						
क,सं. चिनिर्मिति का नाम प्रवलता	/ पेक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*		
	The control of the co	4	5	6		
भ प्रताकोर्य	10 मिलि का	93.54	91.52	95.18"		

्रिजमें सोलंग ऐसिटंट 1%) वायल प्रकेश होप सस्पेन्सन प्रकेश 10 मिलि पैक में प्रेडनीसोलोन ऐसिटेट 1.0% वे-जॉलकोनियम क्लोराइड 0.006% इंडीटेट डाईसोडियम 0.0127% पोलिशोरवेट 80, बोरिक ऐसिड, सोडियम साइट्रेट, सोडियम क्लोराइड, हाइड्रोक्सीप्रोपिल भिथायलसेल्यूलोस और प्यूरिफाइड पानी वेद्य सं - E61711/मात्रा - 12684 यूनिट बच सं - E61691/मात्रा - 43392 यूनिट बच सं - E61691/मात्रा - 43956 यूनिट

अरकारी उदग्रहणों/करों के वारतविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

第二:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पेक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर रतंम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक तसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) क्रम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीभीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (4) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कार्यानया इनकं फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्यतम नृत्य जंसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) सक्त कथित विनिर्मिति को विनिर्माता/विधणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी वदल्यव के लिए एनपीपीए को विकित पूर्व सूचना के साथ सक्षम पाधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त अर्थ।
- (छ) ये कीमतें/परिशोधित कीमते औषा (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- अधिक्ष भूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा (ঘ) ाचरवक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 🎫 अर्त लागु होती हैं।
- विनिर्माता या विभणन कम्पनी, उक्त कथित अधिकारा की लारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम (E) ्रिक्ष और शती का पालन नहीं करती हैं तो, व अञ्चयक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पवित डीपीसीओ, 1995 के प्राटधानों के अधीन ब्याज स[ि]टत अिदस्तरत स**िंश को जमा करने के लिए दायी हों**ये।

[क*े स्व । ३०*०11/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-[[]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Liebu, he 14th March, 2011

S.O. 549(E). In exercise of the powers, considered by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with the S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chambeals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the price 178 specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in Jumn (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education less. Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified as the corresponding entry in colours (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding rathies in column (3) the columnscareful manufactured/imported by M.s. Allergan India Pyt, Ltd.

7 MM 62

SI. Name of the No. formulation	Parks Maria	Unisting Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1) (3)	* .	(4)	(5)	(6)
71. Pred Forte (Prearly olong acetate Pyendrop (Specialen)	10 ₀₀ V (a)	93.54	91.52	95.18"

all neck contains

Train soletic Acetite - 1.0% with

Benz ik mian a Moride - 0.006%

1317 Communication - 0.0127%.

The NOT serie Acid.

South State Sodium Chloride,

11/13 - Grops: Methycellulose and Purified Water

Basic and 6 7% Qtv 12684 units Batch not 61140. Qtv 43392 units Batches of 61691 / Qty 43956 units

Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise daty, sales (a) tax VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and

^{*}Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO. 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 550(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जोरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स ईली—लिली एंड कम्पनी (इंडिया) प्रा. लिमिटेड निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

सभी करो क्र.स. विनिर्मिति का नाम/ पैक आकार वर्तमान अधिकतम कीमत सहित समतृत्य कीमत प्रबलता अधिकतम (ক.) उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ खदरा कीमत* वेट और स्थानीय कर को छोडकर (रु.) 5 6 मोनोकमपोनेन्ट इन्सलिन 3 मिलि का 202.97 202.97 211.09 ह्यमइन्स्लिन 30/70 कार्टिज 100 आईय/मिलि

	(30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन	। और		······································	
	70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन				
	प्रत्येक मिलि ३०% न्यूट्रल इन्सुरि	नेन सोल्यूशन और			
	70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूमन	न में)			
	100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीए	च. ईयूआर (आर—डीएनए	ऑरिज़िन)		
	बेच संA790754A / मात्रा - 153	1000 कार्टिज़ इम्पॅटिड			
	बेच संA808267E / मात्रा - 500				
	बेच संA821705F / मात्रा - 500				
2.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 100 आईय्/मिलि वायल (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल्यूशन 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह्यूमन प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इन्सुनि 70% आइसोफेन सस्पेनस्न ह्यूमन	10मिलि का वायल 1 और त) एंटी डायबेटिक लेन सोल्यूशन और 1 में)	369.34	369.34	384.11
	100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन पीए बेच सं(11M651 / मात्रा - 21483 बेच संH1M679 / मात्रा - 960 व	3 वायल इम्पोटेड	આ(રાળંત)		
3.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसलि रेगूलर 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आ बेच सं A791015E / मात्रा - 40 बेच सं A813890C / मात्रा - 50	810 कार्टिज इम्पेटिड	203.05	202.97	211.09
4.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	10 मिलि का वायल मन इन्जैक्शन) जैक्शन च.ईयूआर में	369.34	369 34	384.11
5.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन	3 मिलि का कार्टिज़	357.75	357.75	372.06
	बेच सं A806230G /मात्रा - 6	7850 इर्म्पोटेड प्रिफिल्ड पे	न		
6.	ह्यूमालोग मिक्स 50 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में	3 मिलि का कार्टिज़	357.75		372.06
	(50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A812385A / मात्रा - 5 बेच सं A812374D / मात्रा - 2	ोएच. ईयूआर. (आर -डीए 000 कार्टिज् इर्स्पोट्ड	ग्रामन सस्पन्सन्) नए ऑरिज़िन)		

7.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग 100 आईयू/मिलि (इन्सुलिन लिस्प्रो) प्रत्येक मिलि में 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A736827F /मात्रा - 38 बेच सं A807812C /मात्रा - 5 बेच सं A807812A /मात्रा - 34 बेच सं A794524A /मात्रा - 50	कार्टिज़ एच. ईयूआर. (आर—डीए 3930 कार्टिज़ इम्पोटेड 185 कार्टिज़ इम्पोटेड 4435 कार्टिज़ इम्पोटेड	357.75 नए ऑरिज़िन)	357.75	372.06"
8.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 25 पेन 100 आईयू/मिलि 25% इन्सुलिन लिसप्रो और 75% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A782091F/मात्रा - 18 बेच सं A794401J/मात्रा - 47	क्वीक पेन सरपेन्सन प्रत्येक मिलि एच. ईयूआर (आर—डीएन 9585 इर्म्पोटेड प्रिफिल्ड पे	में गए ऑरिज़िन) ान	482.33	501.62
9.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमालोग क्वीक मिक्स 50 पेन 100 आईयू/मिलि 50% इन्सुलिन लिसप्रो और 50% इन्सुलिन लिसप्रो प्रोटामिन 100 आईयू इन्सुलिन लिसप्रो पी बेच सं A784603E/मात्रा - 14	। सस्पेन्सन प्रत्येक मिलि एच. ईयुआर (आर–डीएन	में ाए ऑरिज़िन)	482.33	501.62
10.			नए ऑरिज़िन)	482.33	501.62
11	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यूमन इन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आ वेच संA804756K/मात्रा - 14 बेच संA817051E/मात्रा - 50	र—डीएनए ऑरिज़िन) 700 कार्टिज इम्पीटेड	203.13	202.97	211.09
12.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन एनपीपीएच 100 आईयू/मिलि (आइसोफेन इन्सुलिन ह्यूमन सर प्रत्येक मिलि में 100 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन (आ बेच संHNP042/मात्रा - 960 व बेच संHNP044/मात्रा - 960 व	वायल येन्सन) र–डीएनए ऑरिज़िन) वायल इर्म्पोटेड वायल इर्म्पोटेड	166 40	160.26	166.67

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		···		`	- 1
13.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइनुसिल रेगूलर ४० आईयू/मिलि (इन्सुलिन इ प्रत्येक मिलि इन्सुलिन ह्यूमन ४० आईयू ह्यूमन इन्सुलिन प् (आर—डीएनए ऑरिजिन) बेच सं HRE060/मात्रा - ९ बेच सं HRE061/मात्रा - ९	ं इन्जैक्शन रिच.ईयूआर में 960 वायल इर्म्पोटेड	160.26	160.26	166.67	_
14.	मोनोकमपोनेन्ट इन्सुलिन ह्यमइन्सुलिन 30/70 40 आईयू/मिलि (30% न्युट्रल इन्सुलिन सोल 70% आइसोफेन सस्पेन्सन ह प्रत्येक मिलि 30% न्यूट्रल इ 70% आइसोफेन सस्पेनरन ह 40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन दे वेच संHMX389/मात्रा - ९ वेच संHMX391/मात्रा - ९ वेच संHMX391/मात्रा - ९ वेच संHMX394/मात्रा - ९ वेच संHMX395/मात्रा - ९ वेच संHMX395/मात्रा - ९ वेच संHMX397/मात्रा - ९ वेच संHMX397/मात्रा - ९ वेच संHMX397/मात्रा - ९	द्यूमन) एन्टी डायबेटिक न्सुलिन सोल्यूशन और द्यूमन में) गिएच. ईयूआर (आर—डीए १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड १६० वायल इर्म्पोटेड	160.26 रनए ऑरिज़िन)	160.26	166.67"	

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (ध) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पेरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फां. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 550(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Eli Lilly and Company (1) Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml (30% Neutral Insulin Solution & Isophane Suspension Human) At Each ml of 30% Neutral Insulin 970% Isophane Suspension Human Human insulin Ph. Eur. (r-DNA) Batch No. A790754A / Qty. 1530 Batch No. A808267E/ Qty. 5000 Batch No. A821705F/ Qty. 5000	nti Diabetc Solution & In contains: 100 IU origin) 000 Cartridge Cartridge	202.97	202.97	211.09
2.	Monocomponent Insulin Huminsulin 30/70 - 100 IU/ml (30% Neutral Insulin Solution & Isophane Suspension Human) At Each ml of 30% Neutral Insulin 70% Isophane Suspension Huma Human insulin Ph. Eur. (r-DNA Batch No. HIM651/ Qty. 21483 Batch No. HIM679/ Qty. 960 Vi	nti Diabetc Solution & m contains: 100 IU origin) Vials imported	369.34	369.34	384.11

130	THE GAZ	ETTE OF INDIA:	EXTRAORDINA	RY P	AR. II Sto., 3(ii)
3.	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IU/ml Each ml contain 100 IU Human Insulin (r-DNA or B. No. A791015E / Qty. 40810 C B. No. A813890C / Qty. 5000 Ca	artridges import		202.97	211.09
	Monocomponent Insulin Huminsulin Regular 100 IU/ml (Insulin Human Injection) Each ml of Insulin Human Injecti 100 IU Human Insulin Ph. Eur. (r Batch No. HIR156 / Qty. 960 Via	-DNA Origin)	369.34	369.34	384.11
5.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 25 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 25% Insulin Lispro and 75% Insulin Lispro Protamine suspension. 100 IU Insulin Lispro (r-DNA Or Batch No. A806230G/ Qty. 6785)	igin)	357.75 orted	357.75	372.06
5.	Monocomponent Insulin Humalog Mix 50 100IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 50% Insulin Lispro and 50% Insulin Lispro Protamine Su 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r- Batch No. A812385A/ Qty. 5000 Batch No. A812374D/ Qty. 2504	DNA Origin) Cartridge Impor		357.75	372.06
7.	Monocomponent Insulin Humalog 100 IU/ml (Insulin Lispro) Each ml contain 100 IU Insulin Lispro Ph. Eur. (r-Batch No. A736827F / Qty. 3893 Batch No. A807812C/ Qty. 5185 Batch No. A807812A/ Qty. 3443 Batch No. A794524A/ Qty. 5000	3ml Cartridge DNA origin) 0 Cartridge Importanting Cartridge Importanting Importan	357.75 orted ted orted	357.75	372.06`
8.	Monocomponent Insulin Humalog Kwik Mix 25 Pen 100 IU/ml Each ml of 25% Insulin Lispro ar Insulin Lispro Protamine Suspens 100 IU Insulin Lispro PH. Eur (r- Batch no. A782091F/ Oty. 19585	3 ml Prefilled Kwik Pen ad 75% sion contains: DNA origin)	482.33	482.33	501.62

Batch no. A782091F/ Qty. 19585 Prefilled Pens imported Batch no. A794401J/ Qty. 4775 Prefilled Pens imported

^	1	
1	ı	

	Monocomponent Insulin	3 ml Prefilled	482.33	482.33	501.62
	Humalog Kwik Mix 50Pen-100IU	J/ml Kwik			
	Each ml of 50% Insulin Lispro				
	and 50% Insulin Lispro Protamine				
	Suspension contains: 100 IU Insu			in)	
	Batch no. A784603E/ Qty. 14750				
).	Monocomponent Insulin	3ml Prefilled	482.33	482.33	501.62
	Humalog Kwik Pen 100 IU/ml	Kwik Pen			
	(Insulin Lispro)				
	Each ml of Insulin Lispro contian				
	100 IU Insulin Lispro Ph. Eur (r-I				
	Batch no. A797852D/ Qty. 5115 l				5 00
1.	Monocomponent Insulin	3ml	203.13	202.97	211.09
	Huminsulin NPH 100 IU/ml	Cartridge			
	Each ml contain				
	100 IU Human Insulin (r-DNA or				
	B. No. A804756K/ Qty. 14700 Ca				
_	B. No. A817051E/ Qty. 5000 Car				177.6
2.	Monocomponent Insulin	10ml	166.40	160.26	166.67
	Huminsulin NPH 40 IU/ml	Vial			
	Each ml contain				
	100 IU Human Insulin (r-DNA or	_			
	B. No. HNP042/ Qty. 960 Vials in				
	B. No. HNP043/ Qty. 960 Vials in	=			
	B. No. HNP044/ Qty. 960 Vials i	•	160.36	170.26	166.67
3.	Monocomponent Insulin	10ml	160.26	160.26	166.67
	Huminsulin Regular - 40 IU/ml	Vial			
	(Insulin Human Injection)				
	Each ml of Insulin Human Injecti				
	40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-	=			
	Batch no. HRE060/ Qty. 960 vial	-			
1	Batch no. HRE061/ Qty. 960 vial	•	160.26	160.26	166.67
+	Monocomponent Human Insulin Huminsulin 30/70 - 40 IU/ml	(Olili Viai	100.20	100.20	100.07
	30% Soluble Insulin & 70% Ison	shana Inculin)			
	Hach ml of 30% Neutral Insulin S				
	& 70% Isophane Suspension Hur				
	40 IU Human Insulin Ph. Eur. (r-				
	Batch No. HMX389 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX399 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX391 / Qty. 960 vi	*			
	Batch No. HMX392 / Qty. 960 vi			•	
	Batch No. HMX392 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX394 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX394 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX397 / Qty. 960 vi				
	Batch No. HMX398 / Qty. 960 v	-			

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes. as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground there from, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufactoring/marketing company notwithstanding its status of comphance of conditions for such to mulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the eciling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act. 1955.

[PN/118/2011/F/E, No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 551(अ).— साष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण व्यक्तिकरण, भारत रासकार के रसायन और उर्बरक मंहालय द्वारा जोरी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औपध (कीमत निर्यंत्रण) आवेश, 1995 के अन 8 के उप पेरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रवन्त शिक्तिया का प्रयोग करते हुए, भीवे की सारणी के स्तंभ (5) म विनिर्देश कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमण तलागानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पेक आकार सहित जस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मेरास नावार टेस इंडिया लिमिटेंड द्वारा निर्मित्र आयातित विनिर्वेश विनिर्मित्यों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, दिक्री कर मूल्य वर्धित कर (यट) और स्थानीय कर, यदि कोई है को धारकर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्देश्य कीमत की, उत्पाद शुल्क, शिक्षक उपकर, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित निर्धारित करता है।

	₹	ारणी		
क्र.सं. विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1 2	3	4	5	6

"1. विटालेक्स प्लस टीआर गोलियां 30 की बोतल प्रत्येक टिकिया में

247.39

249.30

259.27"

बिटा—केरोटिन (प्रोविटामिन ए)-10000 आईय्

विटामिन सी (एसकोरबिक ऐसिड) 300मिग्रा.

विटामिन ई (डी-एल्फॅा टोकोफेरोल ऐसिटेट) 100 आईयू

विटामिन बी2 (रिबूफ्लेविन) 20 मिग्रा.

सेलेनियम (एचवीपीं चिलेट) 50 एमसीजी

जिंक (ग्लूकोनेट) 40 मिग्रा.

कोपर (एचवीपी* चिलेट) 2 मिग्रा.

ल्युटिन (176 एमसीजी का जेक्सानथिन मिलाकर) 4 एमसीजी

(एचवीपी = हाइड्रालायजिङ वेजिटेबल प्रोटिन)

बैच सं. - 2244075 / मात्रा - 11081 पैक्स

बेच सं. - 2235401 /मात्रा - 5319 पैक्स

बेच सं. - 2244075 /मात्रा - 9500 पैक्स

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम भूत्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओं, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डोपो/एनपोपीए-डिवी.-[[]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 551(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Novartis India Ltd..

<u>TABLE</u>

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes
(1)	(2)	(3)	(Rs.) (4)	(Rs.) (5)	(Rs.) (6)
1.	Vitalux Plus TR Tablet Fach tablet contains: Beta - Carotene (Provitamin A) - 10000 IU Vit. C (Ascorbic Acid) - 300 mg Vit. E (d-alpha tocopheryl acetate) Vit. B2 (Riboflavin)- 20 mg Selenium (HVP* Chelate) - 50 mc Zinc (Gluconate) - 40 mg Copper (HVP* Chelate) - 2 mg Lutein (Supplying 176 mcg of Zeaxanthin) - 4 mcg HVP - Hydrlyzed vegetable protei Batch no. 2244075/ Qty. 11081 pa Batch no. 2235401/ Qty. 5319 pac Batch no. 2244075/ Qty. 9500 pac	g n eks ss	247.39	249.30	259.27

^{*}Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 552(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनििद्ध कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स फाइज़र प्रोडोक्ट्स इंडिया प्राइवेट लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	उत्पाद शुल्क	सहित् समतुल्य
1	2	3	4	5	6
"1.	, · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- 45789 वायल	57.78	57.78	60.09
2.		- 230860 वायल - 230197 वायल - 230274 वायल	76.05	76.05	79.09
3.	सोल्यू मेडरोल एओवी ४०वि प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सो सक्सीनेट-४०मिग्रा. बेच सं X09494 /मात्रा - बेच सं X10180 /मात्रा - बेच सं X07081 /मात्रा -	का वायल डियम - 100084 वायल - 143417 वायल	140.08	140.08	145.68
4.	सोल्यू मेडरोल एओवी 125 प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सो सक्सीनेट-125 मिग्रा. बेच सं X08590 /मात्रा बेच सं X08990 /मात्रा	का वायल डियम - 73450 वायल	266.37	266 37	277.02
5.	सोल्यू मेडरोल एओवी 500 प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सो बेच सं OBFSR /मात्रा बेच सं OBCJM /मात्रा बेच सं OBJBJ /मात्रा -	का वायल डियम सक्सीनेट-500 मिग्रा. - 22610 वायल - 12535 वायल	636.97	636.97	662 45
6.	सोल्यू मेडरोल एओवी 100 प्रत्येक वायल में मिथायल प्रेडनीसोलोन सो बेच सं OBFST /मात्रा - बेच सं OBJBX /मात्रा -	का वायल डियम सक्सीनेट-1000 मिग्रा. 32809 वायल	1018.98	1018.98	1059.74

बेच सं. - CBHHY /मात्रा - 33673 वायल बेच सं. - OBETA / मात्रा = 18173 वायल मेडरोल 4 मिग्रा गोलियां. 7. 10x10 का 329.64 329.64 342.83 प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -4 मिग्रा. बेच सं. - N969B /मात्रा - 30832 पत्ता बेच सं. - N970A /मात्रा - 9984 पत्रा 8. मेडराल 16 मिग्रा. गोलियां 14 का 145.41 151.23" 145.41 प्रत्येक टिकिया में पत्ता/ब्लिस्टर मिथायल प्रेडनीसोलोन -16 मिग्राः बेच सं. - P115D /मात्रा - 78420 पत्ता बेच सं. - P120A /मात्रा - 100284 पत्ता

*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भ्गतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनगीपीए को डीपीसीओ. 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) यें कीमतें/परिशोधित कीमतें औष्ध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सुची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित छीपीसीखां. 1995 के प्रावधानी के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) कम्पनी तिमाड़ी विपोर्ट एमपीपीए की प्रेषित करेगी जिसमें संबंधित विनिर्मिति उत्पाद के उत्पादन का व्यौरा देगी कि उसके बढ़ी एवं अन्य स्थानों पर इस उत्पाद का कितना-कितना उत्पाद किया है। तिमाड़ी रिपोर्ट के ख़ाथ उत्पाद में प्रयुक्त होने वाली सभी सामग्री के लेखाकार द्वारा प्रमाणित विलों की प्रतिथा संजग्न करें जिससे अभाव हो कि कम्पना ने उत्पाद शुक्क का भुगतान किया है परन्तु राज्य से अधिकतन र्युक्त मूल्य (एक्जारपी) पर मोडबेट का लाभ नहीं मिला है।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.- II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 552(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (b) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharm control Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto amexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VA1 and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess. Series Tax VA1 in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) or the such table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manuals and beported by A1 in Products tadia Price (3).

. N.M. H.

	- Poster et ligher To the Medicale			Pour Previous States to State	viigt* Tsive stall
(1)	(C)			1.51	(5.1
> .	Depo Medrol & Forg Profe Vial contains: Nothyl Predmishano Accuse - 40 mm Patch no. N08842 / Qty. 45789 Vial/ Batch no. Y00026 / Qty. 202709 Vial	resil		,	
ű.	Depo Medrol 80 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Acetate - 80 mg Batch no. X08177 / Qty. 230860 Vial- Batch no. X08980 / Qty. 230197 Vial- Batch no. X10168 / Qty. 230274 Vial- Batch no. X10438 / Qty. 221887 Vial-	\$ \$	76.03	76.05	·> 00
3.	Solu Medrol AOV 40 mg Each Vial contains: Methyl Prednisolone Sodium Succioa Batch No. X09494 / Qty. 100084 Vial Batch No. X10180 / Qty. 143417 Vial Batch No. X07081 / Qty. 96181 Vials	s s	140 08	140.08	13568

	[भाग II — ভাল্ড](ii)]	धारत का राजपत्र	: असाधारण		139
- 1	Solu Medrol AOV 125 mg Each Vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 125mg Batch no. X08590 / Qty. 72/450 Batch no. X08990 / Qty. 72/50		266.37	266.37	277.02
5.	Solu Medrol AOV 500 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 500 mg Batch no. OBFSR / Qty. 22610 Batch no. OBCJM / Qty. 1253 Batch no. OBJBJ / Qty. 23493	5 Vials	636.97	636.97	662.45
()	Solu Medrol AOV 1000 mg Each vial contains Methyl Prednisolone Sodium Succinate - 1000 mg Batch no. OBFST / Qty. 32809 Batch no. OBJBX / Qty. 32513 Batch no. OBHHY / Qty. 3367 Batch no. OBFTA / Qty. 1817	8 Vials 3 Vials	1018.98	1018.98	1059.74
7	Medrol 4 mg Tablet Fach tablet contains Methyl Prednisolone - 4 mg Batch no, N969B Qty, 30832 S Batch no, N970A Qty, 9984 Si	•	329.64	329.64	342.83
8.	Medrol 16 mg Tablet Each tablet contains Methyl Prednisolone - 16 mg Batch no P115D / Qry. 78420 Batch no P120A / Qty. 10028		145.41	145.41	151.23"

^{*}Subject to actual payment of Government levies taxes, as applicable.

Note:

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company on the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be under effective within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, who 5. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such introduction pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company and complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within to one from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount of the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PS/218/2011/F/F. No. 8(27)(29) [-O.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आहेगा

नई जिल्ली, ४० मार्च, 2011

का.आ. 553(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण क्षेत्रक ता भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का॰ औ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के दार वित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के देश 8 के उप पेरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तिक का करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विविर्दिष्ट कीमत को उन्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तक्ष्मक किष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सित उस वारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स विव को किराया प्राइवेट विभिन्देड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर्प के विनिर्दिष्ट किश्व कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट किश्व कि क्षा शुल्क शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य विनिर्दिष्ट विट), यदि कोई है, को समितित कर अधिकतम खुद्य किए। के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत [,]
1	2	3	4	A CONTRACT AND A CONT	6
"1.	डायबोबेट ऑयन्टमेन्ट प्रत्येक ग्राम में कैल्शिपोटरियोल (हाइड्रे	15 ग्राम की ट्यूब ट के समान)—50 एमसीजी	737.49	744.51	774 29

बिटामिथाजोन डाईप्रोपियोनेट-0.5 मिग्रा. बेच सं. - EE4648 / मात्रा - 20000 ट्यूब

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों /विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागु होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 553(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Win Medicare Pvt. Ltd.

CARLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Soles Tax/VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* melustee of all taxes
(1)	(2)		(Rs.)	(Rs.) (5)	(Rs.) - · · · · · · · · · · · · · · · · ·
"1.	Daivobet Ointment Each grn contains Calcipotriol(as Hydrate) 50meg Betamethasone Dipropionate 0.5mg Batch No. EE4648 / Qty. 20000 tubes	15gui Tube	737.49	744.51	774 29"

^{*}Subject to actual payment of Government levies to a supplicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail proof on column no. (6) (inclusive of excise dutal states tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the ordering (5). If there is any variation in the NRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different thug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made efficience within 15 days of receipt of this order as required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph (4) of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/FDS2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P/NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAML Dy. Director.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 554(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारीं का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पिठत औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स सेनोफी एविन्ट्स द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, विक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र स	. विनिर्मिति का नाम/ प्रवलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
	2	3	4	को छोड़कर (रु.) 5	6
"1.	इन्सुमन बेसल प्रत्येक मिलि में एच—इन्सुलिन (रिकम्बीनेन डीएनए ऑरिज़िन 300 अ बेच सं OF036A /मात्रा	3 मिलि की कार्टिज़ इ इंयू/3 मिलि) - 1500 कार्टिज़		200.01	208.01"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंग (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वारतव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पिठत डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 554(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drúgs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Sanofi Aventis.

TABLE

	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
j .	Insuman Basal Each ml contains H-Insulin (Recombinant D Batch No. OF036A / Qty.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		200.01	208.01"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.

- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 555(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जीरी का॰ अ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकोन लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	कीमत उत्पाद शुल्क	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जैक्शन इन्सुजन—आर (रेगूलर) इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायप् (ह्यूमन इन्सुलिन आर—डी ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईन् एम—क्रेसोल 0.25% डब्ल्यू	एनए ऑरिज़िन) यूआर 40 आईयू/मिलि	113.99	135.12	145.55

146		THE CAZ.	SOIA . E	XTRAORDINARY	· :	855 J
2.	िकम्बीनेन्ट ह्यूमन इन्सूलिन इन्जैक्शन इन्सूजन-30/70 उन्सुलिन इन्जैक्शन, (ह्यूमन इन्सुलिन आर अइसोफेन इन्सुलिन ध्रूमन इन्सुलिन पीएन इम-क्रेसोल 0.16% क्रनोल 0.065% डब्ल	म बायफीराक अपूर्व —डीएनए अधि ११ इन्जैक्शन वीर्य १५ इ. इयुअस ४० ४५ ५ डब्ल्यू /यी) ⟨ (70%	148.57 \	135 18	
3.	िकम्बीशेन्ट ह्यूमन इन्सुलिन इन्जेक्शन इन्सुलिन इन्जेक्शन, द इन्सुलिन इन्जेक्शन, द ह्यूमन इन्सुलिन आर- स्मन इन्सुलिन पीएच एम-क्रेसोल 0.16% उब्ल्य	•	3	117.68	135.22	14:
***	िकम्बीनेन्ट ह्यूमन ्युलिन इन्जैक्शन प्रमूजन = 50:50 व्यमुलिन इन्जैक्शन, व्यूमन इन्सुलिन आर ्यूमन इन्सुलिन पीएच ्याल्यूबल इन्सुलिन क्रिस्टालाइन इन्सुलिन गटाक्रेसोल 0.16% डब्ल्स	–डीएनए ऑस्टिंग्स इ. ईयूआर ४८ मा ११, २० आईयू/मिएँ ११ १ २० आईयू/मिणि ब्ल्यू/वी		121.24	135.24	· 4
5.	रेकम्बीनेन्द्र ह्यूमन इंग्सुलिन इन्जेक्शन इंग्सुजन-आर (रेगूल इंग्सुलिन इन्जेक्शन, ह्यूमन इन्सुलिन आर इंग्मन इन्सुलिन पीएच इंग्म-क्रेसोल 0.25% र	वादल र) बायफेसिक आदले फ डीएनए व्यक्तिकार र ईयूआर 100 - १२)		274,36	318.42	34
A.	. प्रमुखिन इसवैदे णन 1स्कृतन- 30/70	इस्सैक्शन पीएवं हो। य. इंयूकर 100 आहे। इक्ट्यू/वी) 1명. (70%		316.58	34

भारत का राजपत्र : असाधारण

	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन	10 मिलि का	274.46	318.52	343.11	
	इन्युलिन इन्जैक्शन	वायल				
	इन्सूजन एन (एनपीएच)					
	इन्सुलिन इन्जैक्शन, बायफेरि					
	्ह्र्मन इन्सुलिन आर–डीएन	•				
	ह्यूमन इन्सुलिन पीएच, ईयूअ	ार 100 आईयू∕िमलि				
	एम-क्रेसोल ०.16% डब्ल्यू/	वी				
	फेनोल 0.065% डब्ल्यू/वी					
<u>8</u> .	रिकम्बीनेन्ट ह्यूमन	10 मिलि का	274.44	318.50	343.09"	
	इन्सुलिन इन्जैक्शन	वायल				
	इन्सूजन-50:50					
	इन्सुलिन इन्जेक्शन, बायफेरि					
	्(ह्यूमन इन्सुलिन आर–डीएन					
	ह्यूमन इन्सुलिन पीएच. ईयूअ	C \				
	्रसोल्यूबल इन्सुलिन 50 आई					
	क्रिस्टालाइन इन्सुलिन 50 अ					
	भेटाक्रेसोल ०.१६% डब्ल्यू/र्व	Ì				
	फेनोल 0.065% डब्ल्यू/वी					

'सरकारी उद्ग्रहणो/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

न्ह

- (क) ये कीमतें विनिर्दिश्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को समिलित कर स्तम (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दाया नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माला केंवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म -V में सूबित किया जाना धाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जद तक कम्पनियाँ इनके फोंर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनणीपीए के पास नहीं जाती उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि यह उक्त कथित विनिर्मिति के रांधटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी स आपश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कोमते /परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कामत सुची भी जारी की जाएगी।
- (च) आंषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विभणनकर्ताओं हारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) बिनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाय उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सिहत अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डोपी/एनपीपीए डिवी.-[[]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Deihi, the 14th March, 2011

S.O. 555(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph is at the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. 1997 located by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmacentical Pricing Authority, hereby fixes/revises the orders as specified in column (5) of the table hereto an accept as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local takes if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess. Sales Taxes/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof: manufactured/inported by M/s. Biocon Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent () (RP*) inclusive () all taxes ((Rs.))
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	2y
~1.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane, (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10ml Vial	113.99	135.12	145.55
2.	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro., (70%) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	118.57	135.18	145.62

	भाग !!—खण्ड 3(ii)] भार	त का राजएत्र	: असाधारण		149
	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - N (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rONA origin) Clastan Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml m-Classo: - 0.16% w/v Phasio! - 0.065% w/v	10ml Vial	117.08	135.22	145.66
	Recordinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 40 IU/ml (Soluble Insulin 20 IU/ ML and Cryst Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial alline Insu	121.24 lin 20 IU/ML)	135.24	145.68
	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - R (Regular) Insulin Injection, Biphasic Isophane. (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.25% w/v	10ml Vial	274.36	318.42	343.00
	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 30/70 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Isophane Insulin inj. ph. Euro (70%) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.40	316.58	341.02
	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - N (NPH) Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml m-Cresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v	10ml Vial	274.46	318.52	343.11
•	Recombinant Human Insulin inj. Insugen - 50:50 Insulin inj., Biphasic Iso., (Human Insulin rDNA origin) Human Insulin ph. Eur., - 100 IU/ml (Soluble Insulin 50 IU/ ML and Cryst	10ml Vial alline Inst	274.44 nlin 50 IU/ML)	318.50	343.09~

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Metacresol - 0.16% w/v Phenol - 0.065% w/v

Note:

- The praces fixed are the maximum retail relies in column no. (6) (inclusive of excise par-(a) the Votal and local taxes if any) for the pecified pack and packs of similar strenges. companies cannot claim exemption on the ground therefrom, unless specifically permitted the provernment/NPPA through an order
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually (b) signernment on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in \mathbb{R}_+ circlusive of the taxes), the same may be intenated to the NPPA in the Form-V of DPC
- (c) For different packing material used of all lovent drug delivery systems or any other materies forms claimed, the retail price as specified in Column No. 5 above. 💎 concluded unless the companies applied the NPPA for specific price approvable or to the isbestille.
- (d) of the sufficturer and marketing come. The exprequisite prior approval the the above said former form centical Pricing Authority
- most prices/revised prices shall be new $\{\mathcal{C}\}$ The larger under sub-para 14(1) of DPC is a de la cunder sub-paragraph (3) or ya e
- $\{1\}$ 30 maces fixed/notified hereinable may carrily implemented by the many: conditions for success
- (4) inclucturer of marketing configor in notes hereinabove within " son the deposit overcharged amount in and with the EC Act, 1955

- or the above said formulation shall be recencompetent Authority for any enance with written prior intimation to the life
- Tecuve within 15 days of receipt of this The new buary price-list should hise be of the Drago Prices Control (Price). the the provision of DPCO, 1995 and a greatketing company notwithstanding 🧟 doe pack under the Drives and Cosmon
- complying war, the ceiting prices and the from the date of above said notification is the interest raiger the provisions of the

18/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./KPP/ MANISH GOSWAMI, Dy. 10

मुई हिए

de Balancia

🧦 📆 — राष्ट्रीय औषध मृत्य निशारण 👉 🕾 657(अ) तारोख ४ सितम्बर 1990 🤧 ार । । । वास प्रवत्ता श्राविताशि ा नरणी के रहें। (3) में की क्रमश्र है । d-14-5 . राज्य प्रदास <mark>मा अंतिष्टि में में स</mark>्वराज्य ा नत्याच सहका विकी कर/महा वर्ग । ांस (६) च विनि 🔑 😂 सत काई है 🧓 अधिमन्त्रित कर अधिकतम खुदरा की 👉

जानं, 2011

्रभारत सरकार क स्लाधन और अवेटक में पठित औषध (कामत नियत्रण) आदेश, १००६ छ। ज ामा करते हुए सन की रूपणी के सुध (६) र मधेष्टिमी में जिनेहिंग एक आकर नहिन्ह अक्टाइंसेस हार। हिविता/आवासित वे^{टिटा}र . चार करीप कर <mark>यदि कोई है सो छोड़</mark>का स . स्ट्राप्ट प्राप्त कर विकास अस्तर सम्बन्ध किया प्र नेनोधिर विनेधीरित करता है।

		सारणी			
	रिन्निर्निते का नाम/ पैव जयक्षा	ह आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
	en general en	3	4	5	6
		100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईवीओएच/ऑक्सीज़न प्रोपर्टी और बेग पर दो	 बेरियर पोर्ट सहित	37.92	40.85
	स्प्रिंपलोक्सीन इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में स्प्रिंपलोक्सीन—200 मिग्रा. सोडियम क्लोराइड—900 मिग्रा			30.88	33.26
	मेट्रोनिडाज़ोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाज़ोल—500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग ईवीओएच/ऑक्सीजन प्रोपर्टी और बेग पर दो		37.80	40.72
2.	मेट्रोनिडाज़ोल इन्जैक्शन प्रत्येक 100 मिलि में मेट्रोनिडाज़ोल500 मिग्रा.	100 मिलि नॉन पीवीसी बेग बेग पर दो पोर्ट सहित		30.76	33.13"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंग (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म--V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एन्पीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत निर्दात्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत नह आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप कि 37 के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) आँषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताका (१४२) आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम (१४२) की शर्ते लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दशांचे उक्तार मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपी अधि, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी. !] मनीष गोस्वामी, उप निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 556(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes. If any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s Claris Lifesciences.

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Pack Sizc	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Tiproffoxacin Injection Each 100 ml conatns Cipr xacl 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	100 ml Non-PVC Bug with EVOH / oxygen barrie propertion and two pores and the	 r	37.92	40.83
2.	Ciprofloxacin Injection Each 100 ml conatns Ciprofloxacin - 200 mg Sodium Chloride - 900 mg	Non-PVC mag with two pages on bag		30.88	53.267

T (Allege F)

33000				13.
	100 ml (South IC Bay with FYCH consists extruct proporties and two bons on l	 	37 8	40.72
e te deriveter. El en element Verenistation de Schemme	.06 m. Isos⇔ v., 19 ₀₅ with two poets on bag	Ju.	24.7	\$3,,31

٠ - ،

ti est i 1844 - Labrich del leiser innem revies taxes, en amblecisio

(a) The control of the provintion of the control of the control

emphases to produce the end of the colored states of the colored states from the colored states of the colored

The conjugate of the provided approval from the competent executive any approval in the competent executive prior any approval from the competent executive for any approval in the competent executive prior any approval in the competent executive prior intimation to the excitonal Prarmaceutical Priema Authority.

trics, prices revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order of required under sub-para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be assued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.

These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940

The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 557(अ)— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स आर.पी.जी. लाइफ साइंसेस लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है। सारणी

		311 3 11			
<u></u> क्र.स	. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	कीमत	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
#1.	मिनिलेक्टोन फोर्ट गोलियां प्रत्येक लिपित टिकिया में स्प्रिनोलेक्टोन-25 मिग्रा. फ्रूसामइड–40 मिग्रा.	10 का एएल_पीवीसी ब्लिस्ट	 टर	18.64	20.08"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनविपिए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) जायाम की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष छा के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उन्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

955 GB/11-20B

- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 557(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s RPG Life Sciences Limited.

TABLE

Sl.	Name of the	Pack	Existing	Retail Price	Equivalent
No.	formulation	Size	Retail Price (Rs.)	without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Minilactone Forte Tablet Each coated Tablet contains Spironolactone -25mg Frusemide -40 mg	10's Al_PVC Blister		18.64	20.08"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

- 1
- (c) For different packing material used a different drug delivery systems or any than the features/forms claimed, the retail packet as specified in Column No. 5 above. The beautiful applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvats for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 558(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जॉरी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

क्र.सं	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
""1.	वोस्यूलिन आर 40 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू	10 मिलि का वायल	120.08	135.12	145.55

्भिण ()	खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र : असाधा	रण		<u> </u>
	एप क्रेंगोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (वेंटर्वरिंद क समान)				
?	ं.रवृद्धित एन ४० आईयू प्रत्येक विकि आइसोफेन प्रस्पेन्सन में द्ध्यन अन्सुलिन ४० आईयू एम अंजील - 0.25% बब्ल्यू/बी फेनेट्य - 0.065% डब्ल्यू/बी (प्रेसरवेटिय के समान)	10 मिलि का वायल	120.10	135.22	145.66
3.	वास्यूलिन 50/50 प्रत्येक निलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल ह्यान) (प्रेसरवेटिव के समान)	120.10	135.24	145.68
4.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 40 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/बी फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/बी (प्रेसरवेटिव के समान)	10 मिलि का वायल इशन) (प्रेसरवेटिव के समान)	120.10	135.18	145.62
5.	वोस्यूलिन एन 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सरपेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेस	काटिज़ काच की बॉल सहित	133.12	145.54	156.78
6.	वोस्यूलिन आर 100 आईयू प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि का कार्टिज़ काँच की बॉल सहित	133.10	144.22	155.35
7.	वोस्यूलिन 50/50 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)		134.34	145.54	156.78

8.	वोस्यूलिन 30/70 प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% सोल्यूबल इन्जैक्शन और 70% आइसाफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)		134.34	145.54	156.78
9.	वोस्यूलिन एन डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि आइसोफेन सस्पेन्सन में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज़ डिस्पोज़ेबल पेन	225.24	237.68	256.03
10.	वोस्यूलिन आर डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू एम क्रेसोल - 0.25% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज्	225.26	236.38	254.63
11.	वोरयूलिन 50/50 डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (50% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल औ 50% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान) फेनोल - 0.065% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	कार्टिज़ डिस्पोज़ेबल पेन और काँच की बॉल र	226.48 सहित	237.68	256.03
12.	वोस्यूलिन 30/70 डिस्पोज़ेबल पेन प्रत्येक मिलि में ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू (30% इन्सुलिन ह्यूमन न्यूट्रल औ 70% आइसोफेन इन्सुलिन इन्जैंव एम क्रेंसोल - 0.16% डब्ल्यू/वी (प्रेंसरवेटिय के समान)	कार्टिज डिस्पाजेबल पेन और काँच की बॉल हरान)	226.48 सहित	237.68	256.03"

*सरकारी व अहणीं/करी के वास्तविक भुगतान की भरों पर लागू हैं।

नोट :

(क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता क विकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार राजी मूनि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह ्नपीपीए को डीपीरीओ, 1995 के फॉर्म–V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष कप के लिए जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेतु एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतन मुल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

S.O. 558(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Wockhardt Ltd.

TABLE

Sl.	Name of the	Pack	Existing	Retail Price	Equivalent
No.	formulation	Size	Retail	without	MRP*
			Price	Excise Duty	inclusive
				Sales Tax /VAT	of all
			(D.)	and Local Tax, if any	taxes
			(Rs.)	(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Wosulin R 40 IU	10ml	120.08	135.12	145.55
	Each ml Isophane suspension contain Human Insulin - 40 IU	Vial			

M- Cresol 0.25% w/v (as preservative)

1771 (ADRIGA III) Taraharan meneralah menerakan kembanan sa Home in turns of section La Piva de L e my ardsemble in Line Country of the Country of The Contract of The state of the state of Markett Walter 1. 1.13 (Office) · PSEANN DIESERVEN radicinal 25 5.4 No. ma a William assistances neutral and 50%. Condens a SP 9.16% w/v preservation and a servative 5477 ml 5 134 % 8 1551 11.14.54 11.1.1 $H(\mathbb{R}^{n}) = \mathbb{R}^{n} \times \mathbb{R}^{n}$ Reserve Command SP 166 TO is a solin fauman neutral and 70 - or 4 to Insulin) Mericas, USP 0.16% w/v preservative Phen a IP 0.065% w/v preservative Wustani, N Dispo Pen 3ml Cartines 12374 237.68 2.34 Facili mi contain with Disposition Instite: Human USP 100IU Pet. New to 12 USP 0.16% w/v preservative Parisa 170.065% w/v preservative

[4]	गि II—खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र : ३	भसाधारण		161
10.	Wosulin R Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU M-cresol USP 0.25% w/v pre	3ml Cartridge with Disposable Pen servative	225.26	236.38	254.63
Today.	Wosulin 50/50 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (50% Insulin Human neutral a 50% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v pres Phenol IP 0.065% w/v preserv	servative	226.48	237.68	256.03
12.	Wosulin 30/70 Dispo Pen Each ml contain Insulin Human USP 100IU (30% Insulin Human neutral a 70% Isophane Insulin) M-cresol USP 0.16% w/v preserv	servative	226.48	237.68	256.03"

^{*}Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be manufacturily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO. 1995 read with the EC Act, 1955.

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 559(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेकिट बेनकाइज़र (इंडिया) लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, का छ डकर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कोमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदश कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

सारणी

- क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सहित् समतुल्य
1	2	3	4	_ 5	ΰ
"1.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% ड ट्रिपेनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच	कांच की बोतल ब्ल्यू/वी	120.80	127.86	137.73"
2.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% ड ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच	कांच की बोतल ब्ल्यू/वी	190.98	203.42	219 12

भारत का राजपत्र : असाधारण

			·		
3.	डिटोल एंटीसेपिटक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/व ट्रपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड)	कांच की बोतल वी	331.08	353.79	381.10
4.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब्ल्यू/व ट्रपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड)	वी	734.60	787.40	848.19
5.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल-4.8% डब्ल्यू/वी ट्रपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यूरड)	कैप सहित	6671.84	7276.46	7838.20"

*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भूगतान की शर्त पर लागू हैं।

नोट :

ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर (क) स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार .को वास्तव में भूगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह

एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

उपयोग की गई भिन्न पैकिंग सामग्री या भिन्न औषध वितरण प्रणाली या दावा किए गए किसी अन्य विशेष (ग) रूप के लिए, जब तक कम्पनियाँ इनके फॉर्मूलेशनों के लिए विशेषीकृत मूल्य अनुमोदनों हेत् एनपीपीए के पास नहीं जाती, उच्चतम मूल्य जैसे उक्त कॉलम सं. 5 में विशेषीकृत है, लागू होंगे।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक

पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।

औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप रो लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940

की शर्ते लागू होती हैं।

विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उक्त कथित अधिसूचना की तारीख से 15 दिनों के भीतर इसमें दर्शाये उच्चतम मूल्यों और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो, वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

> [कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 8(27)/2011/डीपो/एनपीपीए-डिवी.-II] मनीष गोस्वामी, उप-निदेशक

1.00

ORDER

New Geith, the 14th March, 2011

S.O. 559(E).—In exercise of the powers, contented by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph [1] of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September. [1] is sued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Phase of anotal Pricing Authority, hereby fixes/revises the price as specified in column (5) of the table have a consequent as the retail price/revised retail price, excension of excise duty. Sales Taxes/VAT and local order, of any, and in column (6) as equivalent MRP impuritive of excise duty education cess. Sales and a line relation to each of the formulation specified to the corresponding entry in column (2) of the addition with the pack size specified in the correspondance entries in column (3) thereof; manufactured appointed by M/s. Reckitt Benckiser (India Limited)

ABLE

SL No.	Name of the formulation	Park 1000	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Constant Selection Selection News
(1)	(2)		(4)	(5)	
**] .	Detto: Antiseptic Liquid Each inf Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)	Given Sentle	120.80	127.86	11 m (s)
2.	Dettol Antiseptic Liquid Hach ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Ferpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)	12::100ml Glass Bottle)-13.1% ; v	190.98	203.42	21032
3.	Dettol Antiseptic Liquid Hach ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Language Length V/v Mootal Alembiate (Denatured)	12::200ml Glass Bottle 0-13 1% v/v	331.08	353.79	+84,11A

The selection

HIO II - Gave 2(II)]	मारत का राजपत्र 	: असापारण		
The action of the space for indications of the Control of the State of	12x500ml Glass Bottle	734.60	787.40	848.19
The Englandetic Liverbur Building Distrains District England & & & & & & & & & & & & & & & & & & &	12x5 Litre HDPE Plastic Jar Wide Mouth C	6671.84	7276.46	7838.20 ¹¹

^{*}Subject to across promone to be ernment levies/taxes, as applicable.

Note:

Farmer 21 Tearner 2733 3

- The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- For different packing material used or, different drug delivery systems or any other special features/forms claimed, the retail prices, as specified in Column No. 5 above, shall be applicable unless the companies approaches NPPA for specific price approvals for its formulations.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO. 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO. 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer or marketing company not complying with the ceiling prices and conditions specified in notes hereinabove within 15 days from the date of above said notification, shall be liable to deposit overcharged amount along with the interest under the provisions of the DPCO, 1995 read with the EC Act, 1955.

[PN/118/2011/F/F. No. 8(27)/2011/D.P./NPPA-Div.-II]

MANISH GOSWAMI, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 14 मार्च, 2011

का.आ. 560(अ).— जबिक भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के संकल्प सं. 33/7/97—पी आई—। तारीख 29 अगस्त, 1997 द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों मूल्य निर्धारित करने और उनमें यदि कोई परिवर्तन हैं तो उन्हें अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों को मॉनिटर करने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

- 2. जबकि रसायन और उर्वरक मंत्रालय ने स. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 द्वारा औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 1995 (डीपीसीओ, 1995) के पैरा 26 के अनुसरण में और तदुपरान्त केन्द्रीय सरकार की ओर से राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण द्वारा प्रयुक्त की जाने वाली डीपीसीओ, 1995 के विशेषिकृत पैरों के सम्बन्ध में शक्तियां प्रत्यायोजित की थी।
- 3. जबिक राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नियमित रूप से ओ आर जी आई एम एस में उपलब्ध मूल्य पर ऑकड़ों के आधार पर अनियंत्रित (गैर—अनुसूचित) विनिर्मितियों के मूल्यों का अनुश्रवण करता है उपलब्ध सूचना से ऐसा देखा गया है कि मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित गारडेनल सिरप के विनिर्मित के 60 मिले पैक के मूल्य में अगस्त 2007 से अगस्त 2008 की अवधि के दौरान 10% से अधिक की वृद्धि हुई। सम्बन्धित कम्पनी को इसके सम्बन्ध में ऐसी मूल्य—वृद्धि के लिए कारण प्रस्तुत करने के निर्देश दिए गए थे। इस कार्यालय द्वारा कई बार पत्र—व्यवहार के बाद भी कम्पनी किसी भी प्रकार का उत्तर देने में असफल रही। किसी अन्य ऑकड़े या कम्पनी से किसी औचित्य की अनुपस्थिति में और उपलब्ध सूचना के आधार पर पाया गया कि सम्बन्धित वर्ष के दौरान उक्त कथित विनिर्मिति पैक के लिए 10% से ज्यादा की मूल्य—वृद्धि अनुचित और लोकहित के विरुद्ध थी क्योंकि यह उपमोक्ताओं पर बिना पर्याप्त औचित्य के अतर्कसंगत भार डालती है।
- 4. तदुपरान्त राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी किए गए आदेश सं. का.आ. 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 19 और 11 के उपपैरा (ख) के अधीन प्रत्यायोजित शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह समाधान हो जाने पर कि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक है, नीचे दिए गए खीरों के अनुसार मैसर्स पीरामल हेल्थकेयर लिमिटेड (अब मैंसर्स एबोट हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड) द्वारा उत्पादित निम्निटिवित विनिर्मिति के पैकों में से प्रत्येक के उत्पाद शुलक और स्थानीय शुलक, यदि कोई हो, को सम्मिलित कर अधिकतन खुदरा मूल्य अधिसूचित करती है, जैसा कि निम्न विवरण में दिया गया है--

	ज़्या लगी				
क्र.र	i. विलिमिति का नाम	प्रबलतः	पैक आकार	अधिकतम खुदरा मृत्य (उत्पाद शुल्क* और स्थानीय कर सहित) (रु.)	
:	2	1	4	5	
" [मार्चकल सिर्म हा ^ल ्ड	फेनोब। बिर्गन-25 कि	ं नेलि -	39.60"	

^{*}उत्पाद शुक्क व्यर स्थानीय कर के अस्तिविक वन्त । व ११६ वर

- 6. एक या दोनों कम्पनियों का उक्त अनुबद्ध समय के भीतर उपर्युक्त अनुसार निर्धारित अधिकतम खुदरा मूल्य को लाए करने में असफल रहना आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 1995 के प्रावधानों के अधीन विस्ति डीर अन्य सभी उपयुक्त कार्यवाहियों के साथ डीपीसीओ, 1995 के पैरा 13 के अधीन अधि—प्रभारित राशि की अस्ति के लिए कार्यवाही को आकर्षित करेगा।
- ं उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के पैक अक्तर राघटन इत्यादि में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से अवस्थान पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- 8. जक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी संयुक्त एवं पृथक रूप से इस आदेश एवं इसमें उक्त उल्लिखित शर्तों के अनुपालन के लिए उत्तरदायी होगी।

[कां. सं./118/2011/वि/फा. सं. 20(301)/2010/एनपीपीए-डिवी.-IV] जी. एस. साह, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 14th March, 2011

- **S.O.** 560(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PLI dated 29th August, 1997 inter alia, to fix prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the prices of decontrolled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order.
- 2. Whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O. 637(E) dated 4th September, 1997 in pursuance of paragraph 26 of the Drugs (Price Control) Order, 1995 (DPCO, 1995) and thereafter delegated the powers in respect of specified paragraphs of the DPCO,1995 to be exercised by the National Pharmaceutical pricing Authority on behalf of the Central Government.
- 3. Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority monitors the prices of decontrolled (non-scheduled) formulations on the basis of data on price available in ORG IMS on regular basis and wherein, from the data obtained from ORG-IMS it was observed that price of Gardenal Syrup 60ml formulation pack manufactured by M/s Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) increased by more than 10% during the period from August 2007 to August 2008. The concerned company was therefore directed to furnish the reasons for such price increase in pursuance thereof. The reply from the company was examined and it was observed that the price increase by more than 10% during the relevant year, for the above said formulation pack, was unjustified and against public interest in as much as it puts an unreasonable burden on the consumers without sufficient justification.
- 4. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under sub-para (b) of Para 10 and 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 vide S.O. No. 637(E) dated 4th September 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and thereafter, the National Pharmaceutical Pricing Authority being satisfied that it is necessary in the public interest so to do, hereby notifies the maximum retail price including excise duty and local taxes, of the following formulation pack manufactured by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) as per the details herein under:-

S No.	Name of the	Strength/composition	Pack size	Maximum Retail Price
	formulation			(including excise duty* and local taxes). In Rs.
,	Gardenal Syrup 60ml	Phenobarbitone 20mg	60ml	39.60

^{*} subject to actual payment of excise duty

- 5. The maximum Retail Price fixed for the above mentioned formulation pack shall be implemented by M/s. Piramal Healthcare Ltd. (now M/s Abbott Health Care Pvt. Ltd.) within 15 days from receipt of this order by issuing a price list in form V in accordance with the provisions of paragraph 15 of DPCO. 1995.
- Failure of the above said company to implement the Maximum Retail Price fixed, as above, within the stipulated aforesaid time shall attract action under Paragraph 13 of DPCO, 1995 for recovery of overcharged amount along with any and all other appropriate action, under the provision of DPCO, 1995 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- The manufacturer / marketing octobary for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approver from the competent Authority for any change in the pack size, composition etc. of the above said formulation with written prior increasion to the National Pharmaceutica Pricing Authority.
- 8. The manufacturer / marketing company for the above said formulation shall be in thy and severally responsible to company with this order and conditions mentioned necess above.

[PP. 1. 17.011/E/F. No. 20(301)/2010/NPPA-Div.4 V. G. S. SAHU, Dy. Director